

Hematology

ال hematology من البرانشات التي هي لازم ينزل فيه سؤال في امتحان آخر السنة نظرا لأهميته التي يتدخل في كل حاجة في طب الأطفال

لو جينا بصينا لل Hematology ☺ المواضيع المهمة فيه الأتي:

الموضوع الأول الذي هو ال anemia

الموضوع الثاني الذي هو ال bleeding

الموضوع الثالث الذي هو في الآخر الذي هو ال blood

transfusion

دول المواضيع المهمة في طب الأطفال لكن ال leukemia ال Lymphoma ال neutrophils زيادة ال neutrophils قليلة القصة دي الجزء ده هتعرفه فقط عشان ال oral

طبيب

هنمسك أول حاجة ال anemia

Anemias

لما برجع لمذكرة الامتحانات هتلاقي أن ال anemia دي جاية في أسئلة السؤال طالب كل أنواع ال Anemia وفيه سؤال طالب نوع معين من أنواع ال Anemia

لما نيجي نتكلم على أول موضوع وهنراجع بسرعة الجزء بتاع النظري وبعد كده حكاية الأسئلة هأقوله في الجزء الثاني إن شاء الله وإزاي تجاوب الأسئلة دي

أول حاجة عندنا الأنيميا

طبعا مش هأقول تفاصيل التفاصيل

لكن إحنا قولنا زمان أن ال anemia ... أي واحد هيموجلوبينه أقل من 11 جرام يعتبر أن عنده anemia

طب لما يجيني واحد عنده anemia ... يا ترك إيه أسباب الأنيميا ؟؟؟؟

هنراجع أسباب ال Anemia بسرعة

لو جينا بصينا ☺ لأسباب الأنيميا قولنا زمان لأما المشكلة decrease production of the RBCs مش عارف أنا أصنع RBCs

يا أما المشكلة Excess loss of RBCs

يا أما أنا مصنعش RBCs يا أما فيه loss of RBCs

يبقا ال anemia لأما decrease production of RBCs يا أما Excess loss

أول حاجة

VISIT...

LANZAROTE
Caliente.COM

Decrease production of RBCs

ال RBCs production هيقول ليه ؟؟؟

أول حاجة لأما ال requirement of the bone marrow حاجات ال bone marrow محتاجها عشان يصنع ال RBCs

ال requirement دي قلت

يا أما يكون فيه مشكلة في ال Bone marrow نفسه ودي حاجة عندنا اسمها bone marrow failure او Hypo plastic anemia

ال excess loss انا هفقد ال RBCs ليه ؟؟؟؟

يا أما ال RBCs دي اتكسرت ودي مجموعة ال Hemolytic anemia ويردو هنديكم مراجعة سريعة عنها

لأما المشكلة أن ال RBCs دي فقدتها نتيجة hemorrhage ودا موضوع هنتكلم عليه بعد الأنيميا اللي هو bleeding tendency

الكلام واضح ان شاء الله رب العالمين

طب الفرق ما بين المجموعتين ايه ؟؟؟؟

لما يكون واحد عنده أنيميا يا ترى الأنيميا دي نتيجة decrease production ولا نتيجة excess loss

هل أنا أستطيع أن أصل إلى هذه المعلومة ؟؟؟؟

أيوة ... في نقطة مهمة أووووي تفرق ما بين الأثنين

في حصص المراجعة بنعمل focus على النقط المهمة أووووي عشان الامتحانات

ال الفرق ما بين المجموعتين أن هنا في المجموعة اللي فيها decrease production ال reticulocytic count اللي هو

الريتوكس بتبقا low لأن المشكلة في التصنيع

يبقا ال reticulocytic count بيبقا واطي وقولنا قبل كده ان ال normal reticulocytic count من 1-2 % لكن كل

المجموعة اللي معاها زيادة ال Loss of RBCs هنلاقي ال reticulocytic count هيبقا ايه ؟؟؟ هيبقا عالي

يبقا الفرق ما بين المجموعتين أن ال decrease production ال ريتوكس هتكون واطية

ال excess loss of RBCs هتكون ال ريتوكس عالية

الكلام ده أهميته في إيه ؟؟؟؟

ممكّن يجيلك السؤال في الامتحان بهذه الصيغة enumerate خلي بالك من السؤال اللي بقوله ده

enumerate causes of anemia with low reticulocytic count

او ممكن يقول

enumerate causes of anemia with reticulocytopenia

يعني ال reticulocytic count واطية

وبعد كده يقولك discuss one of them

يجي سؤال written وميعرفش الواحد يجاوبه

هيقوم راصص جميع أسماء الأنيميا ... في الحالة دي لو قولت أي سبب من أسباب ال hemolysis تعتبر fatal mistake دا

معناها مش فاهم صيغة السؤال ايه

يبقا لما يقولي إيه أسباب الأنيميا with reticulocytopenia او Low reticulocytic count ده تبع المجموعة الاولانية

لما يقولي أسباب ال **anemia with high reticulocytic count** او reticulocytosis بيقا هيتكلم عن ال hemolysis وال hemorrhage الكلام واضح

High or low reticulocytic count **بيقا أول صيغة ممكن يقولى anemia وفى الآخر**

ایزای اکتب دی وایزای اکتب دی؟؟؟

النقطة الثانية هنكتب كل مجموعة ونقول إيه الأسباب اللي تحتها

أول حاجة الناس اللي عندهم decrease production of RBCs اللي هما عندهم Low reticulocytic count

أول حاجة

decrease requirement of the bone marrow

ایہ بھی ال requirement of the bone marrow؟؟؟

لو جينا بصينا ال requirement of the bone marrow فيه عندي حاجات **extrinsic** هناخدھا من بره ودي مهمة أووووي في تصنيع ال RBCs وفيہ حاجات عندنا Intrinsic
ال Intrinsic دي بتطلع من جسمنا إحنا مهمة جداااا عشان تصنيع ال RBCs

ال extrinsic causes اللي هو

- Iron
 - , folic acid
 - , B12
 - , vitamin B1,
 - vitamin B6,
 - vitamin E
- ولسنا تحفظ على الفيتامين E

vitamin E من الحاجات الي احنا محتاجينها مش عشان تصنيع ال RBCs لا لالا ... محتاجينها عشان أحمي ال RBCs من أي free oxygen radicals

لأن ال vitamin E ده antioxidant وطالما antioxidant يقدر يتخلص من ال free oxygen radicals اللي هي بتكسر ال RBCs فى بعض الناس وهنشوفها إن شاء لما أشرح ال G6PD deficiency

كل هذه الأشياء التي انا بتكلم عليها زائد ال copper كل دول مصدرهم الأكل بتاعنا لذلك مرة جه سؤال في الامتحان اللي هو

enumerate causes of nutritional anemia

هو سؤال أنيميا

الناس كتبت ايه في الامتحانات ؟؟؟

كتبت nutrition anemia في ال Kwashiorkor وال Marasmus وال rickets هذا غير مطلوب

ال nutritional anemia ال Nutrient المهمة عشان تصنيع ال RBCs

يقولي أسباب ال nutritional anemia

يبقا هيتكلم عن ال:

• iron deficiency anemia

• ال folic acid deficiency

• ال B12 deficiency

• ال B1 وال B6

• ال vitamin E

كل الحاجات دي احنا محتاجينها عشان ال RBCs

ونهاية السؤال يقولي **discuss one of them**

يبقا هبدأ أشرحه مين ؟؟؟ يا iron deficiency يا megaloblastic

أنا بفضل ال iron deficiency لأن هي ال most common type ال Nutritional anemia

الكلام واضح

يبقا هنا خدنا كذا صيغة للأنيميا

anemia with low reticulocytic count

anemia with high reticulocytic count

وقولنا يعني ايه nutritional anemia ازاى اتعامل مع سؤال زي ده

الطالبة كلها خارجة من الامتحانات بتسال بعضها يعني ايه nutritional anemia دا مش موجود في الكتب

لا موجود في الكتب بس انت مش مستوعب

يبقا هنا لما يقولي ال nutritional anemia هرص المجموعة واشرح واحدة منهم واحنا بنفضل مين ؟؟؟ ال iron deficiency

anemia

طيب دول ال extrinsic factor

ال **Intrinsic factor** عندنا مين ؟؟؟

• أول حاجة ال erythropoietin مش كده وبس

• فيه عندنا ال cortisone من الحاجات المهمة أووي bone marrow stimulant

• الحاجة الثانية ال growth hormone من الحاجات المهمة اللي بتعمل stimulation for the bone marrow

• الحاجة الرابعة ال thyroxine

• الحاجة الخامسة ال androgen ال androgen ملهاش effect أد كده بس بتخلي الهيموجلوبين أكثر في الولد عن

البنث أي كانت

طيب هذه المجموعة أي خطأ فيها هيعمل ايه ؟؟؟

هيكلي ال bone marrow ال erythropoiesis بتاعه ضعيف وبالتالي مش هيطلعي كمية كافية من ال RBCs
الكلام واضح ☺

(إن شاء الله واضح استغن عن شئت تكن نظيره , واحتج إلى من شئت تكن أسيره , وأحسن إلى من شئت تكن أميره الإمام علي بن أبي طالب رابع الخلفاء الراشدين)

طيب ممكن يجيلي سؤال هنا ؟؟؟ أيوة
السؤال بردو عن الانيميا
يقولي

enumerate types of anemia secondary to organ failure

ايه انواع الانيميا اللي انت تعرفها اللي هي secondary to organ failure هتشوف كل Organ امتى لو حصله failure
يحصله anemia

1. أول حاجة عندنا ال erythropoietin ده طالع mainly form kidney
لكن فيه جزء منه بيطلع منين ؟؟؟ ال Liver
2. الكورتيزون طالع من ال supra renal cortex
3. ال growth hormone طالع من ال Pituitary
4. ال thyroxine منين ؟؟ من ال thyroid gland

لو أنا خدت الأربعة دول هقدر أقول إيه أنواع ال anemia مع organ failure
ومعلش إحنا حصة مراجعة انت المفروض بتطبط دماغك
بيقا لازم دماغك مستعدة لهذا الوضع
أول حاجة بيقولي anemia secondary to organ failure بيقا كل Organ من دول ازاى يعمل anemia
إحنا بالنسبة لينا لو واحد عنده renal failure يجيله انيميا ليه ؟؟؟ دي هقولها ان شاء الله في البرانش المقبل اللي هو
النفروولوجي
هنقول ان شاء الله أسباب الأنيميا مع ال renal failure
هنجمعها ان شاء الله رب العالمين

العيان اللي عنده Liver disease يجيله anemia ليه ؟؟؟

1. أول سبب أن ال erythropoietin قليل
2. السبب الثاني الناس اللي عندهم liver disease بيقا عندهم bleeding tendency لأسباب عديدة وإن شاء الله
هنتقال لما ندخل في شبت ال hepatology (انتظروا إن شاء الله التفريغ يكمل بإذن الله ودعواتكم بظهر الغيب)

ال bleeding tendency هيزود ال blood loss هيعمل ايه؟؟
يعمل anemia

النقطة اللي بعد كده ال cortisone ... الناس اللي عندهم Addison disease يجيلهم anemia ليه؟؟؟؟ عشان ال cortisone
..... stimulant لل bone marrow

واللي أخذ ال Addison في الباطنة (باعتبار أن ممكن حد يقرأ التفريغ ميكونش أخذ لسه الباطنة ربنا يوفق الجميع اللهم امين) فيه
triad ثلاثي في ال Addison عشان أشخصه
اللي هو Hypoglycemia مش كده وس
Hyponatremia وال hyperkalemia او hypotension
الكلام ده واضح
معاهم أنيميا

ال Addison لازم يكون معاه anemia لأن الكورتيزون من الحاجات المهمة أوووي اللي بتعمل stimulation لل bone
marrow

ال growth hormone
الناس اللي عندهم Pituitary dwarfism ... ال growth hormone قليل ... برودو دول هتلاقي عندهم أيضا mild
manifestation of anemia لأن ال growth hormone مش هو ال Main stimulant for erythropoiesis لكن يساعد
في ال erythropoiesis

ال thyroxin
خدنا في ال endocrine ال cretinism وقولنا أن الكريتني بيبقا معاه أنيميا ... ليه؟؟؟؟
لأن ال thyroxin من الحاجات اللي بتعمل stimulation of the bone marrow

بيبقا هنا أول سبب من أسباب الأنيميا هو ال decrease requirements
وعرفنا إيه مواقع الأسئلة هنا وإزاي نتعامل معاه إن شاء الله

السبب الثاني

اللي هو أسباب الأنيميا ومعها **reticulocytopenia**

اللي هو **bone marrow failure**

إيه أسباب ال **bone marrow failure**؟؟؟

قولنا إن ال **stem cells** جوا ال **bone marrow**

عليها 3 أنواع من ال **receptors**

أول نوع من أنواع ال **receptor**

1. بتاعت ال **erythropoietin**

2. ثاني **receptor thrombopoietin** وقولنا ان ال **thrombopoietin hormone** ده طالع من ال **Liver**

3. وتالت حاجة بتاعت ال **interleukin** وال **interleukin** دول مع أي **Inflammatory reaction** بيطلع

حسب نوع ال **receptor** دول هيطلع **colony** معين **stem cells**

ال **erythropoietin receptor** لما بتشتغل تبدأ ال **stem cells** تكوني ال **erythroblast** اللي هي في النهاية بتكوني

ال **RBCs**

ال **thrombopoietin receptor** لما يحصلها **stimulation** هتكون **megakaryocyte** اللي هي في النهاية هتديني

ال **platelets**

ال **interleukin** هيعمل **stimulation** لل **stem cells** هتطلع **WBCs colonies** على حسب نوع ال **Interleukin** اللي كان

سببه نوع **Organism** معين

الكلام واضح ان شاء الله

هنا حسب ال **Interleukin** اللي طالع يعني مثلا يطلع **Lymphocyte** يطلع **neutrophils** يطلع حسب ال **Organism** يطلع

Interleukin معين

طبيب

كون واحد عنده **bone marrow failure** هذه الوضع من التصنيع محصلش

محصلش ليه ؟؟؟ أول حاجة فيه بعض الناس بيبقا عندهم **hereditary defect** في ال **stem cells** نفسها

فيه عيب في ال **stem cells**

العيب بتاع ال **stem cell** ده ممكن بيقا نتيجة **gene defect** وال **gene defect** بتاع ال **stem cells** سببه **autosomal**

recessive disease

طبيب

ممكن العيب ده واخذ كل ال **receptors** دي دمر ال **erythropoietin receptor**

ال **defect** ده موجود في ال **thrombopoietin receptor** وال **Interleukin receptors**

كل ال **receptors** دي فيها **defect**

قد يكون عددا قليلين

او يكون ال sensitivity بتاعتهم قليلة
في هذه الاحوال الولد ده كل ال colonies هتتأثر
بيقا العيان هيقا عنده ايه؟؟؟

Pancytopenia وال **pancytopenia** ده موضوع متجمع في نهاية ال **Hematology**
وسؤال متوقع
ال **Pancytopenia** هنا معناها أن كل ال **blood elements** قليلة
الكلام واضح
طبيب

هذا المرض عندنا اسمه **Fanconi anemia** لأن إحنا عارفين إنه فيه حاجة اسمها ايه؟؟
Fanconi syndrome
بيقا في ال **Fanconi anemia ... autosomal recessive disease** أثر على كل ال **receptor** الموجودة في ال **stem cell**
العيال دول متسوش بيقوا قصيرين وبيقا عندهم **skeletal deformities** موجودة في ال **thumb** وال **radius**
ال **thumb** وال **radius** قد يكون **completely absent** او **deformed**

بيقا عندهم **renal anomalies** ...
عندهم **Café-au-lait patches** موجودة على جسمهم

طبيب
فيه **Hereditary disease** أخر برودو ال **Mode of inheritance** بيكون **autosomal recessive** ده مبيأثرش على الكل ...
ده بيأثر على مين ؟؟؟؟ على ال **erythropoietin receptor** فقط لا غير
في الحالة دي ال **erythropoietin receptor** عددا او **sensitivity** متأثرة
في الحالة دي العيان هيكون معاه **pancytopenia** ولا انيميا بس؟؟؟
هبيقا معاه أنيميا بس
هذا النوع بنسميه **Pure red cell aplasia**
او اللي اتتوا عارفينها حاجة اسمها

Pure red cell aplasia او Diamond black fan anemia

المشكلة في ال **erythropoietin receptor** الموجودة على ال **stem cells** عددا او **sensitivity** قليلة
ماشي كده
دا اول حاجة كانت **Hereditary factors**

ممکن تبقا المشكلة حاجة دخلت عملت **suppression** لل **bone marrow**
ايه الحاجة اللي تعمل **suppression** لل **bone marrow** ؟؟؟؟
أشهر حاجة عندنا في طب الأطفال هو ال **drugs**

الdrugs أشهرها على الإطلاق عندنا في طب الأطفال الـ chloramphenicol اللي ما زال حتى وقتنا الحالي ناس كتيرة اوووي بتستعمله فييعمل suppression لل stem cells
عشان أدي علاج لل Salmonella فييعمل suppression لمين؟؟ لل stem cells

الحاجة الثانية الـ sulphonamide من الحاجات اللي بتعمل suppression لل bone marrow
كل الـ cyto-toxic drugs..كا... immune therapy او immune suppressant في امراض كتيرة خاصة في طب الاطفال
.... من ضمن شغلها أنها بتعمل suppression لمين؟؟ لل bone marrow

التلوث الاشعاعي irradiation وده بطريقة مباشرة او غير مباشرة
ممکن يحصل suppression لل bone marrow

مش كده وبس ممكن يكون septicemia لو فيه toxins ممكن تعمل suppression لل bone marrow
ممکن يكون السبب viral راح لل bone marrow دمر كل الـ Marrow element
أشهر فيروس بيوصل لل bone marrow وده bone marrow tropic virus وده سؤال بيحبوه بعض دكاترتنا...يقول إيه هي
bone marrow tropic virus الـ

يعني إيه bone marrow tropic viruses؟؟ يعني virus الـ target بتاعه هو الـ bone marrow

1. اول حاجة الـ Epstein Barr virus من الحاجات العنيفة اللي بتأثر على الـ bone marrow

2. الحاجة الثانية عندنا Human parvovirus

3. والـ Hepatitis B virus

الثلاثة viruses دول من أخطر الفيروسات اللي بنخاف على الـ bone marrow منهم
الكلام واضح ان شاء الله

بعد كده ممكن يكون الـ bone marrow infiltrated بحاجات من بره

فيه حاجات من بره دخلت دمرت الـ bone marrow

إيه الحاجات اللي دخلت دمرت الـ bone marrow؟؟؟؟

هنلاقي عندنا مهمة جداااا الـ Leukemia الـ Lymphoma الـ Malignancies

الـ inborn error of metabolism

خدتها في الـ mechanism بتاع الـ hepatomegaly

نشوف كده الحاجات اللي خدناها في الـ inborn error كانت بتضرب الـ bone marrow

خدنا الـ Lipid storage disease خدنا الجوشير كان بيعمل Infiltration لل bone marrow

مش كده وبس

فيه عندنا حاجة اسمها marble bone disease بيحصل deposit جوا الـ bone marrow

فيه عندنا histocytosis X tumor بيعمل Infiltration لل bone marrow

يبقا هنا أي حاجة عاملة Infiltration لل bone marrow
وحاجة في الكبار مش عندنا يعني في الاطفال اسمها multiple myeloma
بتيجي ونادرا في الاطفال... لو حصلت بتعمل bone marrow infiltration
ولو حصل bone marrow infiltration لل bone marrow كل حاجة هتتأثر ويعملنا Pancytopenia
طيب
يبقا ايه أسباب ال anemia with reticulocytopenia؟؟؟؟ قولنا كل اسباب ال requirement of the bone marrow
defect
لأما bone marrow failure

هندخل في المجموعة الثانية
اللي هي anemia with reticulocytosis

سببها ايه؟؟؟

يا اما حصل hemolysis لل RBCs يا أما حصل hemorrhage
خلي بالكم دا تفريغ حصص مراجعة بناخد المواضيع مجمعة مش ماشي بترتيب الكتب
لا بترتيب أفكار الامتحانات

1. أول حاجة hemolysis of the RBCs

اللي هي مجموعة ال hemolytic anemia

سؤال ... هي ال RBCs بتتكسر ليه؟؟؟؟ اللي هي أسباب ال hemolytic anemia

ال RBCs بتتكسر نتيجة intrinsic causes ... فيه عندي مشكلة داخل ال RBCs

يا أما مشكلة بره ال RBCs دي extrinsic cause

في ال Intrinsic causes ال RBCs هتتكسر عيب جوا ال RBCs العيب ده يا أولاد (يا دكاترة متزعلوش ☺) قد يكون

acquired وقد يكون congenital

ال acquired نقول عندنا الملاريا

الميروزيات بتاع الملاريا ليه erythrocytic phase وليه hepatic phase

أثناء ال erythrocytic phase الميروزيات بيدخل ال RBCs بيحصله replication جوا ال RBCs لحد ما يبقا 8 ميروزيت ولما

يوصل 8 ميروزيت يفرقع ال RBCs ويدمرها

ويطلع منها يعمل infiltration لتمانية RBCs وهكذا

يعني طالع تمانية هتصيب تمانية RBCs

يا أما المشكلة congenital defect in RBCs

ال congenital defect في ال RBCs ازاى؟؟؟ فيه عندي عيب في ال cell membrane نفسه

زي ال spherocytosis ال ellipocytosis ال acanthocytosis دي عيوب شكلية في ال RBCs

في ال cell membrane

العيوب الشكلية في ال cell membrane بتاع ال RBCs يخلي ال RBCs أثناء مرورها في stream يحصلها engagement جوا spleen ال

لما تتحشر في ال spleen هتتكسر

يا أما حاجة عندنا اسمها paroxysmal nocturnal hemoglobinuria الكلام ده موجود مش زيادات ولا حاجة (بالنسبة للي باديء أطفال ويقرأ التفريغ ده ان شاء الله متقلقش الكلام ده بسيط جدااا وهتاخده في الباطنة والدكتور اسامة محمود ما شاء الله شارحه كويس وممكن ترجع للتفريغ بتاعه بسهولة تكتب بس paroxysmal nocturnal hemoglobinuria ان شاء الله هتلاقي العملية بسيطة وزى الفل ارجع بقا للدكتور ابو الاسرار)

من الحاجات اللي مش هتعددي ادم دكتور محسن الألفي في الكليكال الا لما يسألك عليها وهادي فكرة عنها كمان شوية ان شاء الله

طيب

يا أما المشكلة enzymatic defect جوا ال RBCs زي ال G6PD deficiency وال pyruvate kinase deficiency

يا أما المشكلة في الهيموجلوبين زي ال thalassemia وال sickle cell anemia

طيب دول كلهم بسميهم ال Intrinsic causes

لو جينا بقا ال extrinsic causes

أنا معنديش مشكلة في ال RBCs بس عندي مشكلة بره بتكسر ال RBCs

ايه المشكلة اللي بره اللي هتتكسر ال RBCs ؟؟؟

لو جينا كده بصينا ☺ extrinsic causes هتلاقي الاتي :

ال RBCs دي هتتكسر يا أما عن طريق Antibody immune mediated

يا أما المشكلة عن طريق ال toxins

اللي هيكسر ال RBCs لأما antibody يا أما toxin

طيب

ال anti body اللي جاي يكسر ال RBCs ده جاي منين ؟؟؟

أحيانا بيكون جاي عن طريق ال placenta بس عشان يجي عن طريق ال placenta Intra uterine لازم يكون Ig G لأما

عدى خلال ال placenta وقت ال separation of placenta

أيا كان دي مجموعة سمينها مع بعض في ال Neonatology حاجة اسمها Rh and ABO incompatibility

الكلام واضح ان شاء الله

(ندخل كلمة في النص من بوست لسه شايفه على الفيس ☺ هم فقط نسوا من أنا.... أنا لا ألين ولا أذل إلا لخالقي... عيدوا ترتيب أوراكم وأخرجوني من تفاهات أموركم... !)

العيل كان بجيله sever hemolysis نتيجة أنه عداله anti B or anti A or anti D

لأما يكون auto antibody الولد هو اللي كون ال antibody ده عندنا هذا الكلام ممكن يكون واخد RBCs بس

idiopathic type of autoimmune hemolytic anemia ...

لأما يكون جزء من ال SLE ال systemic lupus بتطلع multi antibodies against multi organs

ولذلك مع اللوبس ممكن ألاقي Leucopenia ... auto immune hemolytic anemia thrombocytopenia ممكن Leucopenia

طبيب

المشكلة الثانية toxins انه ممكن يكون toxins هي اللي بتكسر ال RBCs
ال toxins دي جاية من بره خالص كا snake venom واحد تعبان قرصه ... أكثر حاجة بيخافوا منها من قرصة التعبان غير
ال diaphragmatic paralysis هو ال hemolysis العنيف اللي ممكن يحصل

الحاجة الثانية ال intrinsic toxins زي اللي بتحصل مع ال septicemia ممكن يحصل hemolysis
لو انتوا واخدين بالكم انا قولت ان ال infection من اسباب ال bone marrow failure
وقولت بردو ال Infection من ضمن أسباب ال Hemolysis

يا أما المشكلة الثانية excessive bleeding
بيقا أنا كده بتكلم في سؤال اللي anemia with reticulocytosis
ال reticulocyte عندنا عالي
لما المشكلة عندنا في bleeding tendency واسباب ال bleeding tendency هاقولها بعد شوية ان شاء الله لما اخلص
قصة مين؟؟ ال anemia
فيه مشكلة كده

انا دلوقتي اتكلمت على اسباب ال anemia in general
من اول ال requirement وال bone marrow failure وال hemolysis وانتهينا بال hemorrhage
وقسمناها الى anemia with reticulocytopenia ... anemia with reticulocytosis
وخدنا في النص سؤال ال nutritional anemia وسؤال تاني اللي هو سؤال anemia secondary to organ failure
سهل كده ان شاء الله رب العالمين

طبيب

هنبداً تاني سؤال بينزل كتير أووووي في الامتحانات
اللي هو diagnosis and management of chronic hemolytic anemia سؤال عام
بيقولك how to diagnose and to treat chronic hemolytic anemia وممكن السؤال يقولك management
أولا صيغة السؤال للطالب لا بد أن يكون فاهم هو هيكاتب ايه؟؟؟

لما يقولي diagnosis بس
كلمة diagnosis بسبيقا هتكتب Investigations 9 clinical pictures
يعني تكتب laboratory diagnosis 9 clinical diagnosis
لكن لما يقولي كلمة managementالناس اللي لما يجي سؤال management يقوم كاتب treatment لا لا لا
لما يقولي Management بيقا لازم اقول clinical picture 9 investigations 9 treatment
بيقا كلمة management لازم أقول ال clinical pictures وال investigation وال treatment

أحيانا السؤال يقول diagnosis وتفاجأ تلاقي الطالب كاتبلك treatment
هو صحيح بالنسبة للطالب ال Undergraduates لن يعاقب على أي أجابة زائدة

لكن انت هتعمل disturbance في ال mood بتاع الممتحن بتاعك

ليه؟؟؟

الممتحن بتاعك داخل عليه أنه يصحح 100 ورقة أنت ضيعت وقته في كلام فاضي

في إجابة غير مقبول أنه يقرأها

الحالة دي مش في صالحك

دي أول نقطة

النقطة الثانية : ودي مهمة جدااا بالنسبالك أنك ضيعت وقت ليك كان ممكن تحطه في سؤال آخر

الطالب كاتب treatment ليه؟؟؟؟!!!!

يقولك أنا هاكتبه بالمره

مينفعش تكتب حاجة غير مطلوبة

لما يقولك diagnosis ملكش دعوة بال treatment

تفاجأ طالب تاني يقول diagnosis يقول management يقول أي سؤال يقوم كاتب الموضوع كله من أول ال definition

ال etiology ال Pathogenesis يا ابني الوقت بتاعك محسوب الدقيقة عليك

يبقا هنا لما يقول management او diagnosis مفيش داعي انك تتكلم على ال definition وال Pathogenesis

وال etiology مفيش داعي انك تتكلم عن الحاجات دي

الكلام واضح؟؟؟

طب امتي اكتب كل حاجة؟؟؟؟ لما يقولي كلمة discuss يبقا لازم اكتب كل حاجة

الكلام واضح

السؤال بقا يقولك management of chronic hemolytic anemia

السؤال كده ودي من الأسئلة اللي جت قبل كده في الامتحانات (دا كلام الدكتور أبو الاسرار)

وفيه diagnostic approach of chronic hemolytic anemia

إزاي أجاب على هذا السؤال؟؟؟

عشان أجاب على هذا السؤال

سؤال بيقولي management of chronic hemolytic anemia

او diagnostic approach مش هقول treatment

هل أدخل وأقول أسباب ال chronic hemolytic anemia ؟؟؟ لا

السؤال ده عشان أجابه لا بد أن أعطي 3 نقاط

النقطة الأولى هي ال clinical presentation of chronic hemolytic anemia in general كويس كده

الحاجة الثانية اللي هي ال Investigation of chronic hemolytic anemia

الحاجة الثالثة اللي هي ال treatment of chronic hemolytic anemia

تمام كده

طيب دايمًا الواحد لما يكون دماغه رايقة وفاهمة بتكون أمور الحفظ بالنسباليه سهل أووي

إليه ال clinical manifestation of chronic hemolytic anemia
لما جينا زمان وقولنا إن ال RBCs طالعة من ال bone marrow بتعيش في جسمنا 120 يوم وبعد ال 120 يوم بتتكسر في spleen ال

يطلع منها ال hemoglobin الهيموجلوبين بيطلع منه globulin وال heam
وال heam في النهاية بيطلع منه ال protoporphyrin ويطلع منه ال iron وال indirect bilirubin
قولنا إن ال indirect bilirubin ال Liver هياأخده وعارفين إيه اللي يحصل في ال liver دلوقتي
(ممكن ترجع لتفريغ الدكتور أحمد موافي في قصة حياة ال bilirubin وموجودة على جروب تفريغ المواد الطبية
(<http://www.facebook.com/groups/dr.tafreegh>)

ال liver هياأخذ ال indirect bilirubin ده ويحوله إلى direct bilirubin
هينزل في ال bile secretion وينزل إلى ال gut
لما يوصل عندنا في ال GIT هيلاقى عندنا ال bacterial flora يحوله إلى stercobilinogen
جزء منه هينزل في ال stool نتيجة ال oxidation يتحول إلى stercobilin يخلي ال stool بتاعنا dark in color وجزء يرجع
في ال entero-hepatic وجزء يوصل إلى ال systemic circulation وينزل في ال Urine في صورة Urobilinogen
قولنا ال urobilinogen لا يغير من لون البول مطلقا
طيب

لما جينا وقولنا ال chronic hemolytic anemia هي عبارة عن هذه ال cycle تماما بس عندنا بتحصل كل 120 يوم بالنسبة
لكل RBCs

هناك بتحصل كل 7 أيام أو 8 أيام إلى آخره
إحنا قولنا زمان أن ال hemolytic anemia دي short life span of the RBCs
لكن عيان ال hemolytic anemia عشان يجيلي يشتكي
ال life span of RBCs بتكون أقل من 15 يوم
الكلام ده كان ليه تعليل زمان العيان بتاع ال hemolytic anemia clinically present ال Life span أقل من 15
يوم لكن أنا أي واحد ال life span أقل من 120 يوم بقول عليه إيه؟؟ hemolytic anemia

المهم

كل الموضوع دا بيتكرر كل خمس أيام ست أيام المهم انه فترة أقل من 15 يوم
فلو الفترة أقل من 15 يوم
ال bone marrow أصلا مبيقدرش يشتغل أكثر من 8 مرات أد ال Normal
مبيقدرش ال bone marrow يعوض ال RBCs اللي هتتكسر
الحالة دي ال RBCs number هيقبل
يبدأ العيان يشتكي بإيه؟؟ manifestation of anemia in general
كون العيان ده لما يشتكي ب manifestation of anemia هيبدا يروح للدكتور
الدكتور هيلاقى Pale ... ولما يلاقى Pale يديله في الأول iron therapy
مفيش نتيجة غير ال Iron وهيديله folic acid مفيش نتيجة اداله B12 مفيش نتيجة اداله multi vitamins بردو

مفيش نتيجة الكلمة دي موجودة بقا في بعض الكتب اللي هي anemia not responding to hematinic ما هم
 ال hematinics كل الحاجات ال bone marrow اللي انا كتبها دي
 من شوية
 كل الحاجات اللي محتاجها ال bone marrow
 بيقا دلوقتي عنده أنيميا مبستجيش لأي نوع من ال vitamins أو tonics على الإطلاق
 مش كده وبس
 الولد ده عنده ال spleen بيكسر كل خمس ست أيام
 ال function of the spleen هتزيد
 مع الوقت ال spleen هيكبر يكبر ... يحصل splenomegaly
 مش كده وبس
 نتيجة تكسير ال RBCs هيطلع indirect bilirubin
 قولنا لو إن ال indirect bilirubin لو ال liver عرف يتخلص منه لا مشكلة مطلقا
 لكن المشكلة إمتى ؟؟؟
 لو عندنا ال Indirect bilirubin اكتر من ال capacity of the liver
 قولنا زمان ان ال Liver يقدر يشتغل من أربعة لست مرات أد ال normal
 هنا ال Liver هيشغل لحد ما يوصل ست مرات أد ال Normal ومش قادر يشيل بعد كده
 في الحالة دي ال Indirect bilirubin يزيد ... يبدأ العيان يجيله إيه ؟؟؟ Jaundice
 وأكدت زمان على هذه المعلومة
 إن هذا ال jaundice خفيف tinge
 وقولنا إيه ؟؟؟ tinge؟ عشان ال Liver عامل good compensation فتلاقي المعظم Indirect bilirubin فالتبقي قليل
 أوووي مش هلاقي deep jaundice
 ولذلك قولت بتسأل في الشفوي لما يجيلك عيان jaundice و thalassemia بتاعه deep jaundice يقولك
 يا ابني هو ده بتاع ال chronic hemolytic anemia ؟؟؟؟
 قوله لا لالا
 لأن ال chronic hemolytic anemia المفروض ال jaundice تبقا إيه ؟؟؟ tinge
 لكن إمتى أقول إن ال jaundice ده deep ؟؟؟ بيقا دا مش بتاع ال hemolytic anemia بيقا أكيد الواد ده عنده liver
 affection
 طيب كون ان الولد ظهر عنده jaundice معناه أن ال Liver وصل لقمة ال compensation ست مرات أد ال Normal
 مع الوقت يبدأ ال Liver هو كمان يكبر ... نبدأ نلاقي عندهم hepatomegaly
 بيقا خلي بالك
 العيال عندهم أول حاجة كبرت ال spleen يليه ال Liver
 مينفعش العكس
 مينفعش عيان chronic hemolytic anemia يبدأ ب hepatomegaly ثم splenomegaly
 لا هو يبدأ ب splenomegaly ثم ب hepatomegaly
 طيب

Liver شغال ست مرات أد ال Normal
direct bilirubin بتكون ست مرات أد ال Normal
stercobilinogen بيتكون ست مرات في ال stool أد ال Normal يبقا ال stool أخباره ايه ؟؟؟؟ يبقا لونه dark
لكن ال urine هيتغير ؟؟؟
ال urine بتاعه هيكون normal color

الواد ده لو سابناه وربنا أطال في عمره
إيه اللي هيحصل ؟؟؟
ال bone marrow شغال 8 مرات أد ال normal فال marrow activity زيادة
فيحصل widening of the medulla على حسب ال cortex
هذا الكلام بيبقا باين في وش الولد أووووي
يبقا flat bone of the skull ال medullary cavity فيها هتوسع يبقا ال skull ... هتكبر
يبقا عنده ال maxilla ال zygomatic bone ال lateral part ال marrow اللي فيه يبقا Hyperactive يبقا عنده
Prominent zygoma
يبقا عنده Prominent upper jaw
ال face اللي احنا وصفناها زمان وقولنا faces of thalassemia عشان ده ال Most common type of chronic
hemolytic anemia او اللي احنا بنقول عليه Mongoloid face
سببه الأساسي هو ال Hyper active marrow
دا مش هيحصل في يوم وليه
دا بيحصل بعد فترة طويلة جدا!!!!
اللي انا قولته ده من شوية دا ال general clinical manifestations of chronic hemolytic anemia الولد ده عنده
anemia not responding to hematinics
هلاقي الولد عنده splenomegaly with or without hepatomegaly
هلاقي عنده tinge of jaundice
هلاقي عنده dark colored stool
هلاقي عنده normal color urine

Long standing cases هيطهر Mongoloid faces
سهولة كده ال clinical manifestations
دا أول جزء في السؤال ... clinical picture of hemolytic anemia in general
طيب بضيف على كده لمسات تانية هنا ال Onset of chronic hemolytic anemia هضيفها على ال clinical pictures
هاقوله إن ال spherocytosis ال presentation بتكون since birth يعني الولد ممكن يجي since birth ب neonatal
jaundice

ال alpha thalassemia ممكن تيجي since birth ب neonatal jaundice

لكن ال Beta thalassemia بعد ست شهور
 ال sickle cell بعد ست شهور لأن الاتنين المشكلة في ال Beta chain واحنا زمان قولنا ان ال Beta chain مش هتظهر إلا بعد
 ست شهور من الولاد
 يبقى أنا كل اللي أنا أضفته كلمسة مني
 ال Onset of disease في ال spherocytosis منذ الولادة
 ال alpha thalassemia منذ ولادته
 ال sickle cell بعد ست شهور
 ال beta thalassemia بعد ست شهور
 فيه مشاكل كده ؟؟؟ (إن شاء الله رب العالمين العملية زي الفل وواضحة يعني
 أحطلكم بوست بسيط من الفيس ☺ إذا قدرت على عدوك فاجعل العفو عنه شكرا للقدرة عليه .)

بعد كده تاني نقطة في السؤال ال investigation

laboratory diagnosis

ال investigation اللي احنا هنعملها في ال chronic hemolytic anemia ؟؟؟

in general

1. اول حاجة ال CBC

- زمان قولنا ان اي واحد نعمله CBC وعنده أنيميا لما أجي اعمل comment على أول component of the CBC
 كنا بندي comment على الأتي؛ أول حاجة نوع الأنيميا إيه ؟؟؟
 2. الحاجة الثانية بنشوف الريتكس أخبارها إيه ؟؟؟
 3. الحاجة الثالثة بنشوف ال blood film هل فيه specific abnormal cells ولا لا ؟؟

الحاجة الثانية في ال CBC اللي هو Other component ال WBCs وال platelets

لما نيجي لعيانين ال chronic hemolytic anemia كلهم

لما أجي أبص على نوع الأنيميا

قولنا زمان ان الكل Normocytic normochromic

وقولت اوعى تنسى يعني إيه معنى كلمة normocytic ال MCV بيكون ما بين 70 الي 80 فمتو ليتر plus or minus ten
 زمان قولنا الكلام ده

ال Normochromic معناها ان ال Mean corpuscular hemoglobin كام ؟؟؟ حوالي 32 الي 33 في المية ماشي كده او
 بيكو جرام

هنا بقا كلهم Normocytic normochromic anemia الا ال thalassemia هي الوحيدة اللي هتبقا Microcytic

hypochromic anemia

يبقا كل ال chronic hemolytic anemia هيبقوا Normocytic normochromic anemia except thalassemia

هتبقا microcytic hypochromic

الرتكس في ال hemolytic anemia كلها إيه ؟؟؟

بتبقا عالية

يبقا هنا هلاقي ال reticulocytic count عالي

بعد كده ال blood film

لو بصيت على ال blood film ممكن ألاقى spherocytes لو الحالة اللي اداامي دي spherocytosis
ممكن ألاقى target cells وشكلها كأن أتوييس دايس عليها ومعها anisocytosis يعني مختلفة الحجم
يا أما ألاقى sickle shaped RBCs في حالات مين ؟؟؟ ال sickle cell anemia

يبقا تاني أول حاجة في ال CBC كلهم normocytic normochromic ماعدا ال thalassemia بتكون Microcytic
hypochromic anemia
الكل الرتيكس بتكون عالية

ال blood film ممكن ألاقى ال spherocytes ممكن ألاقى target cells ممكن sickle shaped cells

بعد كده ال WBCs وال Platelets جميع أنواع ال chronic hemolytic anemia هلاقيهم Normal
الكلام واضح ... طيب

بعد كده

تاني حاجة لقيتها ال serum iron

تتوقعوا ال serum iron هنا أخباره إيه ؟؟؟ عالي

وما دام ال serum iron عالي يبقا هلاقي ال iron binding capacity قليلة

قولنا دايمًا ال iron عكس ال iron binding capacity

لو ال serum iron علي ال iron binding capacity هتقل

الحاجة الثالثة

هنقيس ال indirect bilirubin هنلاقيه عالي

بس بردو مش عالي أوووي

لأن ال Liver شغال كويس

قولنا إن ال Liver exceed 5 mg/dl عشان فيه جزء compensation بايظ هنا

الحاجة الرابعة

نعمل stool analysis

هنا متكتبش ال stool analysis انها dark in urine انت بتكلم عن ال Investigation يبقا تقول فيه زيادة في

stercobilinogen او ال stercobilin في ال stool

ال urine analysis هلاقي فيه إيه ؟؟؟

زيادة في ال urobilinogen

bone survey آخر حاجة

ال bone X-ray بتاع ال bone هتشوفوا ال mosaic pattern of the bone وشافوا hair on end appearance في ال skull x-ray في ال chronic hemolytic anemia

سهل كده

بيقا أنا كده اتكلمت على ال investigations بتاعت ال chronic hemolytic anemia in general

بعد كده فيه عندي ال specific investigations

زي ما قولت general clinical presentation وفيه specific حاجات بكتبها

عندي بردو فيه specific investigation هاكتبها

يا ترك نوع ال chronic hemolytic anemia هي ايه ؟؟؟؟

ال specific investigation عندنا

أول حاجة بنعمل ال osmotic fragility test دا diagnostic test for spherocytosis

يعني مينفعش أشخص ال spherocytosis بدون osmotic fragility test

ممكّن أعمل hemoglobin electrophoresis ... ال hemoglobin electrophoresis هيشخصلي حاجتين

ال thalassemia سواء كانت major, intermediate او Minor

مش كده وبس ... ال sickle cell بردو بتشخص عن طريق ال hemoglobin electrophoresis هالاقى الهيموجلوبين s عالي

الحاجة الثالثة : ممكن نعمل للعيال دول يا أولاد sickling test لو انا شاكك ان اللي اداامي ده عنده ايه ؟؟؟ sickle cell anemia ومش available اني اعمله hemoglobin electrophoresis ممكن اعمله sickling test وقولت زمان ان ال sickling test اني بحت مادة اسمها sodium حاجة كده معرفتش اجيب اسمها ☹️ المادة دي بتعمل ايه ؟؟؟ بتسحب الأكسجين الموجود في العيان

يبدأ الأكسجين اللي موجود جوا ال RBCs يقل

فال RBCs تتحول إلى الشكل اللي هو ال Sickle cell دا اسمه sickling test

لو أنا فاكّر في ال auto immune hemolytic anemia بنعمل حاجة اسمها coomb's test عشان نشوف فيه anti body بيكسر ولا لا ؟؟؟

فيه ال PNH بنعملها حاجة اسمها هام HAM test دا مكتوب عندكم في الكتب على فكرة الهام تست في ال paroxysmal nocturnal hemoglobinuria الكلام واضح ان شاء الله

هاقولك فكرة ان شاء الله عن ال PNH عشان الدكتور محسن الألفي من الحاجات اللي بيحبها أوي ومن الناس اللي يا أما يرفعك السماء أو يخسفك سابع الأرض مفيش عنده حاجة نص خالص حتى في ال mood بردو ... دماغه عاليه كل الناس تاخذ full mark ... حد عكته كل الناس تاخذ under zero انت وقدرك يعني

بعد كده

ثالث topic في السؤال

اللي هو ال treatment اللي هو إزاي أعالج ال chronic hemolytic anemia
السؤال كان management فاضطريت اني اتكلم على ال clinical pictures واضطريت اتكلم عن ال investigations واضطريت اتكلم عن ال treatment

حصص المراجعة اكنك بتسترجع داخل البرانش

ثالث حاجة في السؤال اللي هو ال treatment

جينا قولنا زمان إزاي أعالج عيان عنده chronic hemolytic anemia

قولنا عندنا أول مشكلة عند العيان دهو الأنيميا للأسف معظمها Hereditary anemia ملهاش حل

طيب

إزاي أعالج الأنيميا عند العيال دول ؟؟؟

عشان أعالج الأنيميا عند العيال دول السبب ليس له حل

يبقا كل شوية لازم أرفع الهيموجلوبين بتاع العيان ده

يبقا هندي العيال دول packed RBCs وال packed RBCs transfusion بندي 15 ml/ kg يعني الولد لما يجيني أديله 15 ml/ kg

طب امتي تديله دم ؟؟؟؟

قولنا زمان عندنا تلت حاجات

- المدرسة الأولى بتقولي أديله دم لو قرب من ال Level اللي يعمل Heart failure هو ال Level بتاع الهيموجلوبين وصل كام يعمل heart failure ؟؟؟؟ 6 جرام
يبقا هنا لو الهيموجلوبين وصل ستة جرام او أقل من ستة هأضطر أني أدّي RBCs
- المدرسة الثانية بتقول أنا هأصلح الأنيميا بمعنى إن الهيموجلوبين لو قل عن 11 جرام هادي دم يجي الولد بهيموجلوبين 10 جرام او أقل تدي علطول Packed RBCs
يبقا يصلح الأنيميا تماما ونسميها hyper transfusion
- قولنا الناس الأمريكان ميكترفوش بذلك عايزين الهيموجلوبين بتاع الشخص ده طول الوقت فوق 12 جرام تمام ؟؟؟ دي اللي بسموها ايه ؟؟؟؟ super transfusion

وقولنا الإختلاف ما بين هذه الأراء الثلاثة حسب إمكانيات كل بلد في iron chelating

ليه ؟؟؟؟ لأن أنا لو خليت هيموجلوبين العيان طول الوقت عالي هأضطر أديله دم كثير وعشان أديله دم كثير يبقا ... ال iron

load عنده عالي يبقى هنا فرصة ال hemosidrosis هتبقا عالية ... هاضطر أني أدّي Iron chelating therapy أكثر فأحنا عندنا قلة إمكانياتنا بتخلينا العيان يكون ميجلوش anemic hear failure فمبديش دم كتير

أما الناس اللي إمكانياتها كويسة فبترفع الهيموجلوبين سواء فوق 10 سواء فوق 12.... whatever

طيب فيه عندنا مشكلة في قلة الامكانيات نتيجة عدم وجود ال Iron chelating
ان انا طول الوقت الهيموجلوبين فوق ستة يدوبك سبعة .. تمانيه .. هيموجلوبينه تسعة فالولد طول الوقت بيعاني من tissue hypoxia ال tissue hypoxia خلّت الولد ال IQ بتاعته مش زي الناس الثانية ... هتلاقي ال bone marrow طول الوقت Hyper active يحيله mongoloid face اللي هي thalassemic face هتلاقي شكل الولد يبدأ ييوظ لكن الناس الثانية مش هيحصل فيهم هذا الكلام خالص
وخلي بالك لو شوفت واحد في امريكا ولا في اوربا وعنده thalassemia لن تعرفه الا من خلال كارت المتابعة بتاعه لأنه شخص completely normal
لا هتلاقي عنده ال Liver وال spleen كبار
طول الوقت معندوش أنيميا وطالما معندوش anemia يبقى معندوش Hyper active bone marrow وطالما معندوش Hyper active bone marrow يبقى ميجلوش حاجة في وشه

الحاجة الثانية

اللي هما العيال دول بيعانونا منها اللي هو ال Iron العالي ... ال hemosidrosis
ال Iron load العالي اللي عند العيال دول عايز انا اتخلص منه فاضطر اني ادّي iron chelating therapy وال iron chelation therapy قولنا يا إما Parental وهذا هو الأفضل يا أما Oral
ال Parental اللي هو هتلاقي ال desferal او desferoxamine
وال Oral زمان كنا بنقول على ال شام وهو حاجة Historical احنا اتعدينا المرحلة دي مبقاش نستعمل الشام ده خالص
بنستعمل حاجات تانية دلوقتي Oral موجودة عندنا حاجة اسمها L1 وحاجات تانية ودا very effective بس مش بنفس ال effect بتاع مين ؟؟؟ ال Parental

طيب النقطة اللي بعد كده

العيال دول عندهم Hyper active bone marrow
ال bone marrow عندهم شغال 8 مرات أد ال normal
وطالما شغال 8 مرات أد ال normal محتاج requirement أعلى
إيه ال requirement اللي هو محتاجها ؟؟؟
أول حاجة ال B12 عالجة بزيادة ال iron عالجه بزيادة
لكن المشكلة ال storage بتاعته بتكون قليلة أوووي بتاعت ال folic acid
ال folic acid عند العيال دول بتخلص في one week
فلذلك لازم أديله يوميًا folic acid supplementation
ولذلك كل يوم لازم يأخذ folic acid

لازم يأخذ ال folic acid tablet دون انقطاع

بيقا لازم يمشي على folic acid طول الوقت لو وقف يا أولاد ال folic acid هيجليه نوع من أنواع ال crisis اسمه

megaloblastic crisis

طيب الحاجة الرابعة والأخيرة

treatment of complications treatment of ال؟؟؟

ما هي ال complications بقا؟؟؟

هنا بقا بالنسبة لسؤال الامتحان هقول **treatment of complications** ومكتبش حاجة تحتيهم عشان مفيش وقت تكتب لكن

أنا هنا هأقول complications عشان أنا براجع

الكلام واضح؟؟؟

كل اللي هتكتبه في الامتحان **treatment of the complications** وخلاص

ما هي ال complications of chronic hemolytic anemia؟؟؟؟؟؟

أول حاجة العيال دول بياخدوا كل اسبوعين او كل تلت اسابيع او كل شهر وفيه منهم كل اسبوع بياخد دم...بيقا اكتب اول

ال complications على الاطلاق مهمة جدااا عندنا complications of blood transfusion واشهر ال complications

اللي هو ال infection بال Hepatitis B, C وال HIV

النقطة الثانية

العيال دول عندهم **hyper active bone marrow** ال medulla واسعة على حساب ال cortex فال cortex هتبقا إيه؟؟؟

رفيعة

وال cortex لما تبقا رفيعة ال bone تبقا قوية ولا ضعيفة؟؟؟؟ ضعيفة بيقا **Liabile for pathological fracture** العيال دول

يجلهم **pathological fracture**

الحاجة الثالثة

العيال دول عندهم ال spleen بيكبر ... كون أنه يكبر بيقا **more soft** ايه اللي ممكن يحصل؟؟؟ الولد ده بيهزر مع زميله في

المدرسة فأى سبب زميله خبطه في بطنه في المدرسة أو اتخبط في أي حاجة في ال **Left hypochondrium** لو أي خبطة في

ال spleen في هذا الوضع هيفرقع ال spleen فدا اللي بنسميه **traumatic rupture spleen**

لازم تكتب **traumatic** لأن مينفعش تكتب كده **rupture spleen** لأن ال spleen مش هيفرقع لوحده لازم حاجة تخبطه

قولنا لما ال spleen لما بيكبر أوووي ال **phagocytic function** بتاعته هتزيد

ال **phagocytic function** بتاعت ال spleen لما تزيد ... الولد هيدخل منا في إيه؟؟؟ **hypersplenism**

الحاجة اللي بعد كده

ال iron اللي عند العيال دول عالي جداا فالعيال دول هيجيلهم **Hemosidrosis** وقولنا ان ال iron هيترسب في ال Heart

وهيترسب في ال Liver وال spleen ويكسرهم أكثر وفي ال **Islets cells of langerhans** يجيله **diabetes** وفي

ال **peripheral nerves** يعمل **peripheral neuritis** مش كده وبس .. في ال skin يعمل **dark coloration** ويأثر على كل

ال **endocrinal glands**

الحاجة التي بعده

ال direct bilirubin الذي يتكون ده من ال Liver ست مرات أد ال normal
 viscosity of the bile هتزيد ... هيزود الفرص عند الولد ده أنه يجيله gall stone
 واكثر انواع ال Hemolytic anemia اللي بيكون معاه gall stones هو ال spherocytosis وهاجوب عليها بعد شوية ان
 شاء الله رب العالمين

النقطة الي بعد كده

العيال دول يجيلهم Heart failure ... ما أسباب ال Heart failure

1. أول حاجة من أسباب ال Heart failure لازم اعرفها اللي هي ال anemia anemic heart failure
 2. الحاجة الثانية اللي هي hemosiderosis ال iron يعمل Heart failure
 3. الحاجة الثالثة الولد ده عرضة لل Infection فيجيله toxic myocarditis تجيله heart failure
- بيقا سبب ال heart failure ده ال anemia , hemosiderosis او اي Infection هو عرضة ليه يجيله toxic myocarditis

النقطة اللي بعد كده

العيال دول يجيلهم repeated infection ... ما أسباب ال repeated infection ؟؟؟ أسباب ال repeated infection أول
 حاجة ال heart failure ال heart failure هيعمل lung congestion ال Lung congestion تزود ال chest infection

العيال دول لو شالوا ال spleen لأي سبب سواء كان traumatic rupture spleen او دخل في Hypersplenism فاضطرينا
 أننا نعمل splenoectomy وبعد ال splenoectomy الحاجات اللي كانت بتطلع من ال spleen هتقل والحاجات اللي بتطلع
 من ال spleen دي specific لل capsulated organisms بيقا ال incidence of infection by capsulated organisms
 هتزيد زي ايه ؟؟؟ ال salmonella , meningococci , H.influenza and pneumococci

النقطة اللي بعد كده

من أسباب ال repeated infection ان إحنا ممكن نلاقي ال WBCs واطية
 ال WBCs هتقل ليه ؟؟؟ ممكن بيقا عندي أول نوع من أنواع ال crisis تقلل ال WBCs أن الولد مياخدش folic acid ... لو الولد
 ده مأخذش folic acid ايه اللي هيحصل ؟؟؟ ال folic acid هيقل بيقا الولد هيجيله megaloblastic anemia وهو عنده
 Hemolytic anemia سمناها megaloblastic crisis
 قولنا زمان ان ال megaloblastic anemia بيقا معاه pan cytopenia
 الحاجة الثانية ال bone marrow عند العيال دول ممكن ييطل يشتغل لوحده او مع virus infection
 لو ال bone marrow انضرب في الحالة دي هيجيله Hypo plastic anemia وهو عنده anemia فتبقا Hypo plastic او a
 plastic crisis
 سواء Megaloblastic folic acid deficiency
 او a plastic crisis ال WBCs قليلة ولا مش قليلة ؟؟ ال WBCs قليلة
 ال hypersplenism لو حصل ممكن يكسر كل حاجة بما فيهم ال WBCs

فبر دو هنلاقي ال WBCs قليلة
ييقا ال repeated infection نتيجة ال WBCs قليلة بتلت حاجات
ال Megaloblastic crisis وال a plastic crisis وال hypersplensim

ال complication اللي بعد كده

انواع ال crisis

اللي احنا عندنا بنسميها hemolytic crisis

ال hemolytic crisis وقولنا ال Hemolytic crisis بتحصل في عيان ال chronic hemolytic anemia مع أي Infection
لأن مع أي Infection ال Hemolytic function of the spleen او ال phagocytic of the spleen هتكون أعلى
عدد ال RBCs هيتكسر هتكون إيه؟؟؟
أكثر بكتير أووووي

بعد كده عندك فيه Hyper hemolytic crisis ان العيان بتاعنا عنده chronic hemolytic anemia وجه acute on top
يعني G6PD مع ال thalassemia ده أكثر combination هيعملي hyper hemolytic crisis
الكلام واضح ان شاء الله رب العالمين

اخر ال complications

اللي هو ال stunted growth ... الولد ييقا قصير

ليه ؟؟؟؟ أول حاجة ال hemosiderosis هيقلل ال growth hormone عشان ال pituitary وهيقلل ال somatomedins
عشان ال liver affection

ال hemosiderosis هيقلل ال somatomedins عشان ضربت ال Liver

ال hemosiderosis هيقلل ال growth hormone عشان ضربت ال Pituitary

ال pathological fracture تعمل ايه ؟؟؟؟ stunted growth

ال anemia بتعمل stunted growth ما الخلايا مش واصلها oxygen كافي

ال repeated infection تعمل بر دو stunted growth

فيه مشاكل (ان شاء الله مفيش أي مشاكل)

ونبعد شوية عن الطب وافكر ك بحديث قدسي شريف

عن النبي صلى الله عليه وسلم ، فيما روى عن الله تبارك وتعالى أنه قال " يا عبادي !إني حرمت الظلم على نفسي وجعلته بينكم محرما . فلا تظالموا . يا عبادي !كلكم ضال إلا من هديته . فاستهدوني أهدكم . يا عبادي !كلكم جائع إلا من أطعمته . فاستطعموني أطعمكم . يا عبادي !كلكم عار إلا من كسوته . فاستكسوني أكسكم . يا عبادي !إنكم تخطئون بالليل والنهار ، وأنا أغفر الذنوب جميعا . فاستغفروني أغفر لكم . يا عبادي !إنكم لن تبلغوا ضري فتضروني . ولن تبلغوا نفعي فتنفعوني . يا عبادي !لو أن أولكم وآخركم وإنسكم وجنكم . كانوا على أتقى قلب رجل واحد منكم . ما زاد ذلك في ملكي شيئا . يا عبادي !لو أن أولكم وآخركم . وإنسكم وجنكم . كانوا على أفجر قلب رجل واحد . ما نقص ذلك من ملكي شيئا . يا عبادي !لو أن أولكم وآخركم . وإنسكم وجنكم . قاموا في صعيد واحد فسألوني . فأعطيت كل إنسان مسألته . ما نقص ذلك مما عندي إلا كما ينقص المخيط إذا أدخل البحر . يا عبادي !إنما هي أعمالكم أحصيها لكم . ثم أوفيكم إياها . فمن وجد خيرا فليحمد الله . ومن وجد غير ذلك فلا يلومن إلا نفسه " . وفي رواية " : إني حرمت على نفسي الظلم وعلى عبادي . فلا تظالموا . "

الراوي: أبو ذر الغفاري المحدث: مسلم - المصدر: صحيح مسلم - خلاصة حكم المحدث: صحيح

نرجع مع بعض بقا للدكتور أبو الأسرار ☺

بعد كده

في حاجات في الشفوي ممكن يوقفك فيها

أنت قولت أن العيان بتاع ال chronic hemolytic anemia متسوش ان ده بردو بينزل clinical كمان عندك فيه thalassemia كثير جدااا انت دخلت في الامتحان على حالة thalassemia يقولك يا ابني ايه ال Investigations اللي هتعملها ؟؟؟ تقوله يا بيه هاعمله CBC لقيت نوع الأنيميا كذا أو كذا أو كذا

طيب يا ابني ال WBCs وال platelets أخبارها إيه ؟؟؟ قليلين لو العيان عنده a plastic crisis or megaloblastic crisis

Hypersplenism

فيه مشاكل ؟؟؟

إن شاء الله الأمور بإذن الله (لوز لوز لوز ☺)

الراجل اللي ييفرغ الشرايط ده دمااااا (تعليق المحرر)



نشوف بقا موضوع ال PNH

ال PNH دا يا أولاد عبارة عن إيه ؟؟؟

فيه عندنا على ال blood element وال blood elements معناها الكل سواء RBCs سواء ال platelets سواء ال WBCs

فيه عليها نوع من البروتين هذا البروتين ليه اسم الدكتور قاله بس قال مش مشكلة تحفظ اسمه ☺ البروتين ده على ال cell

membrane بتاع ال RBCs وال platelets وال WBCs

البروتين ده وظيفته بيعمل إيه ؟؟؟؟ هذا النوع من البروتين بيعمل inactivation لل active complement

لو عندي complement حصله activation في ال blood

ال activated complement موجود في ال blood دهوا لو هو وصل ال RBCs أو ال WBCs أو ال platelets ومسك في هذا

النوع من البروتين

هيكسر هذه ال cells

فرينا حاطط حماية على الخلية هذا النوع من البروتين بحيث أن أي complement لو مسك في الخلية يعمل مباشرة

Inactivation

فيحامي ال RBCs من ال active complement

واحد يقول ما ال complement بيحصله activation ؟؟؟ أيوة كلنا ال complement بيحصله activation في وجود

ال Hypoxia كويس

ال hypoxia دي بتحصل عندنا كلنا أثناء النوم ... أثناء النوم بتاعنا بتعرض ل partial hypoxia

الواحد لما بيدخل في النوم بيدخل في Hypo ventilation

مش كده وبس ... ال respiratory rate بيبقا عندنا أقل وانت نايم بيكون النفس shallow breathing مش كده وبس

ال respiratory rate انت كا adult بدل ما هو 18 وانت نايم بيوصل 10

لذلك أثناء النوم كلنا يبقا فيه Hypoxia..... ال hypoxia دي تقلل ال PH إلى أوطى مستوى ليها اللي هو 7.35 كويس كده عند هذه ال PH يحصل activation for the complement

أنا شخص طبيعي نايم مفيش مشكلة على الإطلاق لو حصل حتى activation for the complement لم يصيبي أي ضرر مطلقا ليه؟؟؟ عشان البروتين اللي قولنا عليه موجود حامي ال blood elements دي

مشكلة العيال دول إيه؟؟؟؟ أنهم عندهم هذا البروتين غير موجود وطالما البروتين غير موجود الولد في الأمور العادية طول ما هو صاحي مفيش hypoxia ال PH عنده 7.4 لحد 7.35 مفيش مشكلة

لكن لما يجي ينام بليل ال PH بتقل...بيبدأ ال complement يحصل activation فلما يحصل activation وهو نايم هيكسر كل دول يقوم الصبح يحس بإيه؟؟؟؟

< أول ما يقوم الصبح يحس أن حرارته عالية شوية عنده fever وعنده Loin pain عشان ال Intravascular hemolysis < بيدخل الحمام يلاقي البول محمر عشان ال hemoglobinuria

لذلك الاسم paroxysmal يعني attack nocturnal دايمًا البول اللي هيجيبه على الفجر هو ده اللي هيقا فيه إيه؟؟؟ Hemoglobinuria يبقا هنا paroxysmal nocturnal hemoglobinuria

مش كده وبس

لو عملته CBC في هذا التوقيت هتلاقي عنده pan cytopenia

وكذلك الولد ده لو جاله acidosis أي كان السبب ما احنا خدنا اسباب ال acidosis سواء ال metabolic or respiratory acidosis كل ده هيقا واضح فيه ليلًا ونهارًا

ليه؟؟؟ عشان طول ما فيه acidosis ال complement activated يبقا هيكسر pancytopenia دي بقا فكرة ال PNH

ال PNH عشان أشخصها بيعملوا حاجة اسمها Ham test

إيه ال Ham test ده؟؟؟ بحيب عينة من دم العيان ويحتفظ بيها في acidic media ولما يحتفظ بيها في acidic media

ال complement الموجود هنا هيكسر activation يقوم مكسر ال blood elements الموجودة.... دا اسمه Ham test خلي بالك إحنا مش معرضين العيان ل acidosis احنا معرضين العينة ل acidic media دا diagnostic for PNH

بعد كده بنيجي للسؤال الثاني المتوقع في امتحان هذا العام (2006 ☺)

ال pan cytopenia

هنجمع ال pan cytopenia إيه أسباب ال pan cytopenia؟؟؟؟

يا أما الثلاثة component of the blood elements قلوا يا أما bi cytopenia يعني اثنين component فقط احنا هنقولهم بطريقة منظمة غير طريقة كتابة الورق باذن الله والكتاب

ازاي الواحد يكون عنده pan cytopenia؟؟؟

هي نفس ال skeleton اللي انت حاطط على اساسها معلوماتك

< يا أما المشكلة في التصنيع اللي هو ال production ... مفيش تصنيع لكل ال blood elements

< يا أما المشكلة في ال excessive destruction ... ال blood elements كلها بتتكسر

طيب

لو جيت بصيت ☺ في أسباب ال decrease of production ما هو ال Pan cytopenia لازم معاها أنيميا

ال decrease production عندنا حاجة مهمة جدااا في أسباب ال decrease production اللي هي حاجات requirement

فيه عندنا ال megaloblastic anemia وال B1 deficiency ال B1 deficiency بيعمل hypo plastic anemia

يبقا ال megaloblastic anemia معاها Pan cytopenia وال B1 deficiency بيعمل Hypo plastic anemia بيأثر على

ال stem cells نفسها

طيب

يا أما المشكلة في ال bone marrow

إيه المشاكل بتاعت ال bone marrow؟؟؟؟ جميع أسباب ال hypo plastic anemia كل أسباب ال hypo plastic anemia

جميعا اللي أنا قولتها ما عدا pure red cell a plasia خلي بالك

أنا لسه قايل دلوقتي جميع أسباب ال bone marrow failure كل الأسباب ما عدا ال Pure red cell

لأن ال pure red cell دي pure anemia مش pan cytopenia

يبقا هنا كل أسباب ال bone marrow failure ما عدا ال pure red cell a plasia

عشان متحفظش كثير هو مش موضوع جديد هو موضوع مجمع

طيب

يا أما المشكلة حاجة بتكسر ... إيه الحاجة اللي هتكسر الكل؟؟؟ هلاقيه في ال spleen لو عندنا Hypersplenism

في حالات ال Hypersplenism بيكون عندي pan cytopenia

يا أما في حالات ال DIC لو عندنا disseminated intravascular coagulaopathy ال platelets count هيقبل ليه يا اولاد

؟؟؟

لأن ال DIC فكرته ايه؟؟؟ فكرة ال DIC إن عندنا vascular thrombosis أي كانت ... حصل intravascular thrombus ...

ال thrombus دي يا أولاد لما اتكونت فيه حاجة عندي في جسمي اسمها fibrinolytic system

ال fibrinolytic system لا يسمح بأي intravascular thrombus

فإيه اللي حصل؟؟؟؟ اتكون عندي جوا thrombus

ال thrombus اللي اتكونت دي هيجي ال fibrinolytic system يكسرها

يكون بدالها يتكسر يكون بدالها يتكسر ويكون بدالها

الله

ما طالما بيكون بدالها ويتكسر يكون بدالها ويتكسر فيحصل Consumption لمين؟؟؟ كل ال coagulation factors and

platelets اللي هي مكونات ال thrombus

مش ال thrombus دي بتكون من coagulation factor 9 platelets

هنا كسرت وكونت كسرت وكونت يبقا هنا هقلل ال platelets واقلل كل ال coagulation factors

يبقا هنا ال Platelets قلت يبقا فيه thrombocytopenia
وال coagulation factors قلت في الحالة دي ينزف ولا ميترفش ؟؟؟؟
بص كده ☹️ على عيان ال DIC تلاقي جسمه كله فيه ecchymotic patches وبينزف من كل حته في جسمه
وعنده bleeding tendency
لما يجيله bleeding tendency يبقا يجيله anemia ولا ميجلوش ؟؟ يجيله انيميا
ال DIC فيه infection وال infection دي بتطلع toxins ممكن تعمل bone marrow suppression ولو عملت bone
marrow suppression ممكن تعمل Pan cytopenia
يعني بمعنى آخر
إن ال DIC من ضمن أسباب ال pan cytopenia
*** ما نتيجة ال DIC Infection ال Infection ده عمل roughness of the endothelium of the blood vessel
ونتيجة هذا ال roughness ال endothelium بدأ يحصل Intra vascular thrombosis في كذا vessel تمام
ال thrombus تكونت وهكذا

طيب

بعد كده فيه عندكم حاجة احنا قولناها في كذا مكان وكذا موقع

hemolytic uremic syndrome ال

واحد يقولي إزاي ال hemolytic uremic syndrome عملي pan cytopenia ؟؟؟؟ هي bi cytopenia قولنا زمان ان
ال hemolytic uremic ال اللي عندي E.coli فيه certain strains منها بتوصل ال Intestine وبتعمل gastroenteritis عادية
.... عيل عادي جاله gastroenteritis لكن بيطلع نوع من ال toxins اسمه entero toxins ال toxins دي وصلت ال blood
عملت ايه ؟؟ عملت Hemolysis of the RBCs
intra vascular hemolysis مش كده وبس
نفس ال toxins دي كسرت ال platelets فعملت thrombocytopenia يبقا عندي أنيميا وايه ؟؟ thrombocytopenia
وعملت immune complexes
ال immune complexes عملت لينا ايه ؟؟؟
nephritis
الاسم hemolytic uremic syndrome
يبقا انا هنا انا باخدها ليه ؟؟؟ عشان العيان عنده thrombocytopenia وعنده anemia

لو جينا بصينا ☺️ تاني

ال hemolytic uremic syndrome إحنا واحد جاله gastroenteritis ب E.coli
قولنا إن ال E.coli دي لما وصلت إلى ال Intestine عملت gastroenteritis عادية
الواد جاي ب gastroenteritis بس certain strains طلعت نوع من ال toxins اسمه entero toxins ال toxins دي لما
وصلت إلى ال blood كسرت ال RBCs عملت hemolytic anemia
كسرت ال platelets عملت thrombocytopenia
فيه مشاكل كده

في نفس الوقت كونت immune complexes عملت nephritis
 انا مش واخذها عشان موضوع ال nephritis انا واخذها عشان موضوع ال pan cytopenia تمام كده مفهوم إن شاء الله رب العالمين

دي مجمل مسببات ال pan cytopenia
 لو بصيت عندك جميع أسباب ال Hypo plastic anemia كل أسباب ال Hypo plastic anemia بالترتيب اللي ادام حضرتك لكن لو بصيت في الكتب هتلاقي كل كلمة في مكان مختلف

clinical manifestations of pan cytopenia ال
 واحد عنده pan cytopenia هيكون clinically عنده إيه؟؟؟
 1. اللي عنده pan cytopenia هيكون ال RBCs قليلة يبقا عنده anemia
 2. ال platelets قليلة يبقا Petechiae , ecchymosis , bleeding , purpura etc.
 3. ال WBCs قليلة يبقا عنده recurrent infection
 بالإضافة إلى clinical manifestations of the underlying etiology

السبب اللي عملي إيه؟؟ hypo plastic anemia
 واحد عنده hypo plastic anemia
 إيه ال Investigations اللي تعملها
 لو بصينا لل Investigations اللي نعملها
 انا عايز اشفوف السبب فين؟؟؟ يبقا عملت CBC
 ال CBC وضحي أنه فيه pan cytopenia مش كده ولا إيه
 كل ال blood elements قليلة ال RBCs وال WBCs وال Platelets
 طيب ال pan cytopenia دي هنمسك أول حاجة فيها ال anemia اللي فيه هل نوع الأنيميا ممكن يشير إلى شيء ما؟؟؟
 أيوة ال megaloblastic لو لقيت ال RBCs كانت macrocytic normochromic anemia ال MCV أكثر من 100 فمتو لتر
 macrocytic anemia يبقا الحالة اللي اداامي دي megaloblastic
 (معرفش اتتوا متتحين كده ليه ... بعض الأصوات عايزين بريسيبيك)
 من أسباب ال pan cytopenia نتيجة ال excessive destruction في ال PNH
 طيب أول حاجة عملتها للعيال دول اني عملت CBC لقيت عنده anemia
 وعنده thrombocytopenia وعنده leucopenia قولت هنا بقا
 الأنيميا مهمة اوووي عندنا ... نوع الأنيميا كلهم normocytic normochromic
 كل الحاجات اللي انا قولتها دي Normocytic normochromic ما عدا ال megaloblastic بتكون macrocytic normochromic anemia
 كل الأسباب اللي انا قولتها هتعمل Normocytic normochromic anemia ما عدا ال megaloblastic

الحاجة الثانية ال reticulocytic count

في كل هذه الأسباب هل الرتكس ستكون عالية ولا واطية؟؟؟

والله لو الأسباب decrease production يبقى الرتكس قليلة.... يعنى ال bone marrow failure

وال **Megaloblastic** وال **B12** كل ده هيكون الرتكس واطية

لكن لو المشكلة كانت hypersplenism لو المشكلة DIC لو المشكلة PNH لو المشكلة كانت في الحاجات بتاعت

ال excessive destruction هلاقي الرتكس اخبارها ايه ؟؟؟؟ عالية

ال reticulocytic count هلاقيه عالي

انت لما تكتب المعلومة كاملة محدش هيقولك لا

بعد کدہ

bone marrow aspiration في العيانيين دول بيكون highly indicated لازم أنى أعمل bone

marrow aspiration ليه؟؟؟ هيوضحلي يا ترى فيه مشكلة فى ال marrow ... هيقا ال bone marrow

hypocellular

يا أما فيه Megaloblastic كثير ... megaloblastic anemia

یا أما Infiltration ب leukemia او Lymphoma کل ده هسیان خلال ال bone marrow aspiration

لكن لو افترضنا لقيت ال bone marrow كان hyper cellular, hype active والعيان عنده كل حاجة قليلة وال bone

marrow نشط جداا يبقا المشكلة فمن؟؟؟ المشكلة فمن يا اولاد؟؟؟

excessive destruction يبقا المشكلة في ال

(الدكتور جاله سؤال يقول له ال gall stone يتكون أكثر في ال spherocytosis عن أي نوع آخر؟؟ هو أكثر من

ال thalassemia بصفة عامة ال gall stone أكثر في ال spherocytosis عن ال thalassemia اول حاجة مقارنة

بين ال thalassemia وال spherocytosis ال onset of hemolysis ال thalassemia يبدأ بعد ست شهور

أما يتبع ال spherocytosis يبدأ منذ الولادة

بقا هنا نتاع ال spherocytosis يكسر قبل نتاع ال thalassemia بست شهو

یہاں کم ال indirect bilirubin ہیکون اکثر

النقطة التالية

لو جينا بصينا على نوع الأنيميا بالنسبة لـ thalassemia بتكون microcytic أدى الـ RBCs أهى وأد كم الهيموجلوبين اللي موجود

فِيهَا

لكن بالنسبة لل spherocytosis يتبقا normocytic ... أدي ال RBCs طبيعية وكم الهيموجلوبين سيكون

normochromic

الهيموجلوبين في ال RBCs يتأع عيان ال thalassemia أقل من كم الهيموجلوبين الموجود في عيان ال spherocytosis

لذلك ال RBCs بتاع ال spherocytosis لما تتكسر هتطلع كم من الهيموجلوبين أكثر من الكم بتاع ال thalassemia
 يبقى كم ال bilirubin اللي هيطلع من تكسير ال RBCs بتاعت ال spherocytosis أكثر من اللي هيطلع من ال thalassemia
 لذلك ال gall stones هتبقا أكثر في ال spherocytosis
 يبقى عشان ال spherocytosis ال hemolysis فيها بدري
 الحاجة الثانية كم ال bilirubin اللي يطلع نتيجة ال hemolysed spherocytes أكثر من الكم اللي يطلع نتيجة ال hemolysis
 of thalassemia مفهوم كده

سهلة كده إن شاء الله فيه مشاكل؟؟؟ باذن الله مفيش أي مشاكل

نقول بعد كده معلومة عن ال bleeding بقا
 bleeding tendency اخر حاجة النهاردا ☺

bleeding tendency

لما نيجي نتكلم عن ال bleeding tendency أفكر كم بمعلومات زما!!!!!! قولنا طبعاً بتتلكم general في المراجعة يعني
 عشان أتكلم عن ال bleeding tendency هاأعطي النقاط الأتية

لو جينا اتكلمنا على ال bleeding
 قولنا أول حاجة إمتى أشك أن العيان اللي اداامي عنده bleeding tendency؟؟؟
 زمان قولنا بنشك في ال bleeding tendency لو عيان جالي ب bleeding under the skin في صورة Petechiae او
 purpura او ecchymosis
 يا أما جاي ب bleeding من مكانين ملهمش علاقة ببعض زي عيان عنده epistaxis وعنده hematuria
 او عنده Hematuria وعنده bleeding per rectum الاتيين ملهمش علاقة ببعض
 يا أما جاي ب prolonged bleeding after minor truma عمل tooth extraction او عملوله circumcision حصل
 bleeding مش راضي يقف
 يا أما حصل bleeding from one orifice بس مفيش local cause ل explanation
 زي ايه؟؟؟
 انتوا خدتوا epistaxis انه من اسبابه كذا وكذا وفي الاخر فيه systemic causes of bleeding
 العيان عنده bleeding tendency بعد exclusion of local causes
 أي حاجة من دول هتخليني أشك أن العيان اللي اداامي عنده bleeding tendency
 النقطة التالية
 أنا لما أشك في حد اداامي عنده bleeding tendency يا ترك إيه سبب ال bleeding tendency؟؟؟
 إيه هي أسباب ال bleeding tendency؟؟؟

لوجينا بصينا لأسباب ال bleeding tendency هنلاقي الآتي :

يا أما فيه مشكلة في ال blood vessel

خلي بالك احنا في مراجعة مش هنشرح فسيولوجي انا قولت الفسيولوجي زمان يبقا يا أما :

المشكلة vascular

يا أما المشكلة في ال phases

يا أما المشكلة في ال coagulation factors

ال vascular causes زي إيه ؟؟؟

قولنا ال vascular casues زمان أهم حاجة بالنسبالي allergic casues وأكثر حاجة عليا مهمة جداا حتى في ال clinical هي

Henoch Schonlien purpura ال

طيب وقولنا أن ال Henoch Schonlien purpura العيان بيحصل فيه vasculitis في أربع أماكن في ال skin بجيله purpuric

eruption فين ؟؟ على ال buttocks وال lower limbs وال extensor surface of the forearm له ال distribution ده

محدثش عارف

وقولنا ال Purpura دي تفرق عن ال Purpura العادية ازاي ؟؟ انها raised above the level of the skin واهيانا بتبقا itchy

الواد عمال يهرش فيها

بيبقا معاها arthritis بيبقا معاها Nephritis وبيبقا معاها GIT bleeding يعني abdominal bleeding per rectum يكون

colic فيه intussusceptions كده

(الدكتور أسامة كان له كلمة خالده في الحالة دي :

ولد صغير وبيقول رجلي بتوجعني ، بطني بتوجعني

أبوه يقول إيه ده ده البول أحمر كمان

تيجي إنت بقى وتقلعه البنطلون تلاقي على رجليه ومقعده بيبيكي)

النقطة الثانية

مممكن ألاقوها في الناس اللي عندهم vitamin C deficiency اللي هو اسمه scurvy (باللغة العربية الإسقربوط)

ولو جيتوا زمان قالكم إن ال vitamin C مهم جداا عشان ال collagen fibers supporting the blood vessel

فلما ال vitamin C يقل ال collagen fibers اللي عاملة support لل blood vessel هتبقا قليلة

أصبح ال skeleton of the vessel ضعيف liable to bleed

الحاجة اللي بعد كده ال steroid

ال steroid هتترود ال media وال collagen fibers

انتوا عارفين ال cortison هيزود البروتين ... والبروتين ده عبارة عن muscosa اللي حوالين ال vessel

ال muscle layer of the vessel تضعف وال collagen support يضعف عشان ال catabolic effect بتاع ال cortison

ال wall of the vessel هتبقا ضعيفة

زي ما خدتوا في ال cushing اللي بيعمل stria rubra اللي بتكون على ال Lower abdomen وعلى ال breast وعلى

ال upper part of the thigh, etc..... كل ده عشان بيعمل lysis of supporting layer of the vessel

الحاجة اللي بعد كده
هذا الكلام موجود مع حالات ال septicemia أشهر حالات ال septicemia ال meningeococemia
ال meningo coccal toxins من الحاجات اللي بتعمل sever vasculitis
الحاجة اللي بعد كده الحاجة الخامسة
بتبقا موجودة مع حالات ال collagen diseases
وأشهر ال collagen diseases ال lupus وال lupus دي ليها تدخل فى كل مصيبة الكلام واضح SLE

طيب ال platelets defect
 يا أما المشكلة في ال number of the platelets هو اللي قل ودي thrombocytopenia
 يا أما ال function of the platelets هي اللي قلت اللي هي thromboasthenia

نيجي نشوف أول حاجة اللي هي thrombocytopenia
 احنا قولنا ال normal platelets count زمااااا من 150,000 الى 400,000 cell /mm³
 طبيب عشان أقول thrombocytopenia لازم ال platelets count يبقا أقل من 100,000
 أسباب ال thrombocytopenia ايه؟؟
 أول سبب يكون decrease production of the platelets
 وأسباب ال decrease production of the platelets جميع أسباب ال bone marrow failure ما عدا ال pure red cell aplasia لأن ال pure red cell aplasia المشكلة في ال erythropoietin receptor مش هتعملي thrombocytopenia
 لكن جميع الأسباب الثانية تعملي thrombocytopenia
 هأضيف هنا إيه؟؟؟ هاشيل ال Pure red cell aplasia وأحط ال TAR syndrome (ال TAR syndrome اللي هو thrombocytopenia with absent radius)
 هناك في ال pure red cell aplasia المشكلة في ال erythropoietin لكن المشكلة هنا في ال thrombopoietin receptor
 لما يكون عندي مشكلة في ال thrombopoietin receptor ال stem cells مش هتستجيب لـ thrombopoietin hormone ... مش هتكون ال Megakaryocytes بيقا ال Platelets count
 اخبارها ايه؟؟؟ قليل
 العيال دول وجدوا عندهم ال radius بتكون absent
 فهنا سموها Thrombocytopenia Absent Radius syndrome

السبب الثاني بتاع ال thrombocytopenia أنه يكون فيه excess destruction
إيه أسباب ال excess destruction؟؟
الأسباب بتاعت ال excess destruction of the platelets
يا أما تكون المشكلة anti body (immune) أو non immune

إليه أسباب ال Immune thrombocytopenia ؟؟؟

ممکن يكون ال antibody ده معدى من خلال ال placenta واصل العيل يكسر ال platelets بتاعت العيل

بيقا هنا trans placental

إزاي ال anti body يروح يكسر ال platelets ؟؟؟ قولنا الأم مثلا عندها (ITP (immune thrombocytopenic purpura

ال anti body اللي بيكسر صفائح الدم ممكن يعدي من ال placenta ويكسر صفائح العيل

فالعيل يجيله إيه ؟؟؟ immune thrombocytopenia

بس هذا الكلام هيكون permanent ولا transient ؟؟ ده transient عشان لغاية ما ال placenta تتفصل بقا

طيب

لأما المشكلة Iso immune من خلال ال placenta ويردو الكلام ده موجود

فيه عندنا يا أولاد زي ال Rh فيه بعض الناس بيبقا عندهم ال D antigen يبقوا Rh +ve وفيه ناس معندهممش ال antigen يبقوا

Rh –ve

عندنا على ال Platelets فيه عندنا حاجة اسمها platelets antigen اسمه P antigen

ال P antigen ده ممكن بيبقا موجود عند البعض أو مش موجود

معظمنا بيكون عنده ال P antigen والقلة معندوش ال P antigen حوالي 15 %

إيه اللي هيحصل ؟؟؟

لو افترضنا فكرة ال Rh

الام معندهاش P antigen وابنها P antigen

أول طفل وهو نازل بعت شوية صفائح عليها P antigen للام

قامت الأم بعد ولادة الطفل الأول طلعت anti P anti body

لما يجي ابنها الثاني هي عندها ال anti P موجود ... ال anti P هيعدي من ال placenta ويوصل للعيل يكسر الصفائح بتاعت

العيل الثاني يعمل thrombocytopenia مش hemolysis لأن هنا ضد ال platelets

نفس فكرة مين ؟؟؟

ال Rh incompatibility

دي بيسموها Iso immune incompatibility تمام كده

دا كان trans placental antibody

بعد كده ممكن يكون ال antibody الواد نفسه هو اللي مكونه

إزاي ؟؟؟؟ أول حاجة عندنا ITP ال anti body تكسر الصفائح بس

يا أما عندنا antibody بيكسر الصفائح ويكسر ال RBCs ودي بنسميها Evan's syndrome auto immune hemolytic

anemia

بيقا ال Evan's syndrome هيكسر ال RBCs ويكسر ال platelets

يا أما بيكسر كل حاجة زي ال Systemic lupus ده بيطلع non specific antibody

بعد كده فيه عندنا Post transfusion thrombocytopenia

يعني إيه post transfusion thrombocytopenia ؟؟؟ افترضنا انا مثلا عندي ال Platelets بتاعتي عليها P antigen انا ال P

antigen بتاعتي positive ماشي

ال P antigen بتاعتي positive

Platelets count بتاعتي 400,000 ده Normal

وحيت انا احتجت دم (لا قدر الله) لما احتجت blood transfusion هيموجلوبيني قليل فاضطروا ينقلولي دم او احتجت بلازما نقلولي دم

بس البلازما اللي جابوها ليا او ال blood اللي انا واخده

فيه anti P في الحالة دي بعد ال plasma transfusion او بعد ال blood tansfusion ال anti P اللي داخله ليا دي هيكسر الصفائح بتاعتي

يبقا بعد ما أنقل دم جالي thrombocytopenia

يبقا هنا سبب ال thrombocytopenia ان هنا Iso immune incompatibility ما بين الدم اللي أنا واخده وما بين الدم بتاعي

من ناحية مين ؟؟؟ ال P antigen

الكلام واضح

لو انا خدت دم فيه anti P هيكسر الصفائح بتاعتي

لو ال P antigen عندي positive

طيب

يا أما المشكلة non immune

non immune مفيش anti body بيكسر

هذا الكلام هنلاقيه مع ال spesis مع ال Hypersplenism

ال hypersplensim ال spleen هيكسر كل حاجة

يا أما consumption of the platelets

ال consumption of the platelets نتيجة thrombosis

ال thrombus اتكونت اتكسرت ... ال thrombus اتكونت اتكسرت ... اتكونت اتكسرت

الكلام ده قولناه في حالة ال DIC زيتها بالظبط حاجة اسمها thrombotic thrombocytopenic purpura اسمها TTP

نفس الكلام في حالة hemolytic uremic syndrome

ال hemolytic uremic اللي بيكسر ال platelets ده toxins مش antibodies

وفيه حاجة كذا اسمها كذا بك ميرت العيانين دول عندهم giant hemangioma عندهم Hemangioma في ال bone كلهم

ال Hemangioma كبيرة يحصله stagnation فيها يحصل thrombosis ال thrombus تتكسر ... يتكون بدلها

وتتكسر يتكون بدلها وتتكسر ودي بردو نفس فكرة ال DIC

حصل consumption of the platelets

يبقا دي أسباب ال thrombocytopenia

بعد كده أسباب ال thromboasthenia

ما أسباب ال thromboasthenia ؟؟؟؟

لو جينا لأسباب ال thromboasthenia زمان رسمنا رسمة كده انا مضطر اني اقولها دلوقتي كده

ادي ال wall of the blood vessel لو افترضنا ان ال blood vessel ده حصل فيه أي Injury قولنا إزاي ال platelets هتبدأ وإزاي يحصلها aggregations قولنا يبجي على ال wall of the blood vessel ال Von willbrand اللي انا راسمه ده (تخيل الرسمة وكبر مخك الله يكرمك) يبدأ

ال Von willbrand factor ليها ال receptors ال receptors دي موجودة على ال wall of the vessel اسمها glycoprotein 1b receptor لما تيجي ال glycoprotein 1b receptor تمسك في ال Von willbrand factor لزقت في ال wall of the vessel دي خطوة ال adhesion ال glycoprotein 1b receptor لما تمسك في ال Von willbrand factor هي نفسها بتعمل ال enzyme ل stimulation جوا في ال platelets اسمه cyclo-oxygenase ال cyclo-oxygenase ده بياخد من ال platelets ال arachidonic acid ويحوله إلى prostaglandins A2 ... thromboxane A2 ... وال prostacycline دول مهمين أوووي عشان ال coagulation cathcade طيب عندنا بقا ال cyclo-oxygenase عشان يشتغل محتاج phosphate طب ال phosphorus هياخده منين ؟؟؟ من خلال ال ATP يحوله إلى ADP وهو يأخذ ال phosphate group ال ADP اللي طلع ده أهو هيجي على الناحية الثانية لل platelets فيه receptor ثانية في ناحية glycoprotein 2b وادي ال Platelets الثانية عليها receptor ثاني اللي هو glycoprotein 3a receptor ازاي two platelets يلزقوا في بعض (الجملة دي تعبتني عشان أفهم الدكتور كان بيقول ايه ؟؟؟) عشان يلزقوا في بعض هيجي ال ADP او ال collagen الموجود ال ADP او ال collagen ده هيمسكهم مع بعض (هيلزق ال platelets مع بعض) ويعمل حاجة اسمها platelets aggregation قولنا إزاي بتتم عملية ال adhesion وإزاي بتتم عملية ال aggregation من هنا أقدر أقول أسباب ال thromboasthenia أول احتمال كلمة thromboasthenia يعني ال Platelets number كويس بس المشكلة اني مش قادر أعمل ال adhesion او ال aggregation أو الاحتمال ان ال Von willbrand factor مش موجود يا أما ال glycoprotein 1b receptor مش موجود في حاجة عندنا اسمها Bernard-Soulier Disease (بجد الأسماء العجيبة دي بتعبتني لما بسمعها من الدكتور أبو الأسرار عشان بفضل أقول هاكتب ال spelling الصح بتاعها إزاي ☹ بس الحمد لله رب العالمين ربنا بيوفق على اد ما أقدر بقا فلو حاجة اتكتب غلط انا بعذر والله بس انا بحاول على اد ما أقدر عذرا على المقاطعة ارجع ثاني للدكتور أبو الأسرار)

يا أما ال cyclo-oxygenase ده حصله suppression حصله suppression بمين ؟؟؟ أول حاجة الأسبرين وال uremia الناس اللي عندهم renal failure يكون عندهم thromboasthenia

يا أما ال glycoprotein IIb أو IIIa مش موجودين

آخر أسباب ال bleeding disorder اللي هو coagulation factor defect
 خدنا زمان ال coagulation factors كان عندي فيه factor 7 في ال intrinsic pathway
 factor 8 موجود factor 12 factor 11 بعد كده factor 9 وبعد كده factor 8

(معلش أنا كتبت الكلام ده ورا دكتور ابو الاسرار بس الكلام فيه مش دقيق ياريت حد يرجع لكتاب ويص في)
 ال common pathway كان فيه factor 10 و factor 2 و factor 1 اللي هو fibrin clot اللي اتكونت
 عندنا

طيب أسباب ال coagulation factor defect؟؟؟ فيه حاجات عندنا تأثر على ال Intrinsic pathway
 مجموعة اسمها hemophilia مجموعة ال hemophilia كلها .. ال Intrinsic pathway

factor 8 مش موجود دي Hemophilia A

factor 9 مش موجود دي Hemophilia B

factor 11 مش موجود دي Hemophilia C

يا أما congenital defect في factor 7 congenital defect في fibrinogen

congenital ...hereditary كل دي حاجات

congenital defect in fibrinogen

يا أما ال finbrinogen نفسه مش موجود نسميها afibrinogenemia

non functional يا أما موجود بس

acquired causes غير كده عندي

إيه ال acquired causes؟؟؟ أول حاجة كل دول يا أولاد بيطلعوا من ال Liver

تلاقي الناس اللي عندهم Liver cirrhosis كل دول هيقولوا مش كده وبس

ال vitamin K

ال vitamin K مسؤول عن تصنيع factor 2 و factor 7 و factor 9 و factor 10

(1972) تمام كده؟؟

يا أما فيه consumption لكل ال coagulation factors زي مين؟؟؟ زي ال DIC زي ال thrombotic thrombocytopenic

purpura

كل دول فيه consumption فيه thrombus بتتكسر

فيه consumption لل coagulation factors

ال clinical manifestation of bleeding tendency

قولناها لكن هاركنز على حاجة مهمة اوووي

لما أجي اتكلم على ال clinical manifestations كلهم هيكون عندهم bleeding ممكن يكون عندهم ecchymotic

patches بيقا عندهم joint hemorrhage يعمل hemoarthrosis

أي after truma ممكن يحصل sever bleeding

لكن هركز على حاجة مهمة اللي هي

الحاجات اللي هي تكات الامتحانات

لما يجيلي عيان اياً كان سنه معاه **Petechiae and purpura** ... what ever اللي وراه ايه

طالما في السؤال **Petechiae and purpura** دايما سؤال ال bleeding بييجي في صورة paragraph في الأول يقولك ولد

خمس سنين عنده **Petechiae and purpura** و bleeding مثلاً من ال oral orifice عنده مثلاً hematuria عنده حاجة كده

عشان يتوهك في السؤال يعني وبعد كده تحت السؤال يقولك

enumerate to detect the cause

معناه يقولني أسباب ال **Petechiae and purpura** وتكملة السؤال **and discuss one of them**

اشرح واحدة منهم

(السؤال ده جالنا في الباطنة السندي)

لما يجي السؤال **Petechiae and purpura** لما أجي أتكلم على أسباب أتكلم على vascular and platelets فقط لا غير

لما يقولني عيان عنده **Petechiae and purpura** بيقا اتكلم ثاني مرة عن ال vascular causes and platelets causes

فقط لا غير ماشي كده

مينفعش اكتب فيه coagulation factor defect واللي هيكتب ال Petechiae and purpura من ضمن أسبابها

ال coagulation factor defect هيحاسب بال minus معناها أنه مش فاهم أي حاجة ركز الله يكرمك أنا هاكتب الجملة دي

بخط bold لعل وعسى تفتكرها إن شاء الله

معناه بيرجع في وش الممتحن في الورقة مينفعش

بيقا طالما قالك في السؤال **Petechiae and purpura** اوعي تجيب سيرة ال coagulation factor defect

بيقا هنا once انه فيه **Petechiae and purpura** بيقا علطول أتكلم على vascular and platelets فقط لا غير

لكن إذا كان السؤال زي ما جابه أستاذنا الدكتور محسن الألفي من سنتين

جه قالك عيل عنده خمس سنين **presented by ecchymotic patches** كلمة **ecchymosis** يعني **major hemorrhage**

under the skin

Major hemorrhage يعمل vascular يعمل platelets يعمل coagulation factor defect

هنا بقا لما يكون السؤال جاي ب **ecchymosis** ممكن تقول كل الأسباب

لكن الأفضل إنك تجاوبه بالأسلوب اللي أنا هاقوله ده

أقوله والله هل ال **ecchymosis** دي معاه **Petechiae and purpura** ؟؟؟ ولا ال **ecchymosis** دي كانت جاية **without**

Petechiae and purpura

يعني الولد ده كان عنده **ecchymosis** بس ولا كان معاه **Petechiae and purpura**

لو كان السؤال **ecchymosis** وكان معاه **Petechiae and purpura** بيقا هنا هاتكلم على vascular + platelets اللي

هما كذا وكذا وكذا

أرصهمله

لكن لو الولد ده جاي ب **ecchymosis without Petechiae and purpura** بيقا مينفعش غير coagulation factor

defect اللي هي كذا وكذا وكذا

شوفوا التكة الصغيرة دي تفرق في إنك تاخذ ال full mark في السؤال
واحد كاتبهم التلاتة ورا بعض بدون ما يقول اللمسة الصغيرة دي مش هي زيد عن 70 % من درجة السؤال
ليه ؟؟؟ لأن فيه فرق ما بين حافظ والفرق ما بين فاهم
يبقا هنا لو معاه Petechiae and purpura بيقا vascular or platelets
ممعهموش بيقا coagulation وكذا وكذا وكذا
مفهوم (إن شاء الله مفهوم)

al coagulation factor defect عمرهم ما يعملوا Petechiae or purpura

بعد كده

diagnostic approach عن طريق ال laboratory investigation

آخر كلمة هاقولها

إزاي بقا هأوصل إلى ال diagnosis من خلال ال investigations ؟؟؟؟

أول حاجة بنعملها للعيال دول

أنا دلوقتي في دماغي حاجة من تلاتة لا حاجة من أربعة

1. يا أما الولد ده vascular
2. يا أما الولد ده thrombocytopenia
3. يا أما الولد ده thromboasthenia
4. يا أما الولد ده coagulation factor defect

مش هما دول الأربع احتمالات اللي عندنا ؟؟؟؟

بعمل ايه ؟؟؟

بعمل CBC ... لما أجي أبص على ال CBC هيهمني فيه ال Platelets count

لو لقيت ال platelets count واطي بيقا العيان ده طلع إيه ؟؟؟ thrombocytopenia

بيقا أنا طلعت السبب علطول من ال CBC وطلع thrombocytopenia

طب يا ترك سبب ال thrombocytopenia ايه ؟؟؟ المشكلة production ولا المشكلة excess destruction

قولت زمان : مضطر أعمل bone marrow aspiration

نبص في ال bone marrow على مين ؟؟؟

على ال megakaryocyte

لقيت الولد عنده ال megakaryocyte في ال marrow قليلة ... بيقا هنا فيه مشكلة في ال Marrow مبشتغلش ... بيقا

المشكلة decrease production

لكن لو لقيت ال megakaryocyte زيادة ... بيقا هنا المشكلة ايه ؟؟؟ excess destruction

فيه مشاكل

طيب

لكن افترضنا ان أننا لقينا ال platelets count كان normal

لو ال platelets count كان normal يبقا مينفعش تكون thrombocytopenia خالص

طالما ال platelets count normal يبقا مينفعش نقول thrombocytopenia

يبقا دي يا أما vascular يا أما thromboasthenia يا أما coagulation factor

أفرق إزاي؟؟؟

هأعمل حاجة بسيطة اووي عندنا اسمه bleeding time

وال bleeding time أنا بشك الولد شكة بسيطة اووي على صباع الولد او الودان بسن إبره أو شكاكة بتاعت عيان السكر إلى آخره

أي شكاكة

بنعمل ايه ؟؟؟ المهم يعني هنا لو فيه Minor leak بيان

ال normal bleeding time لحد كام ؟؟ 5 دقائق

لو لقيت ال bleeding time بتاعه normal

ال bleeding time لو normal معناها أنا قدرت أقفل ال minor leak دهو

أدأما قدرت أقفل ال Minor leak يبقا الواد ال Platelets زي الفل وال platelets function حتى زي الفل

أمال الولد ده عنده ecchymosis ليه وعنده الكلام ده ليه ؟؟؟

يبقا هنا لو طلع ال bleeding time كان Normal يبقا في الحالة دي هأفكر في مين ؟؟؟

ال coagulation factor defect

لكن لو افترضنا طلع ال bleeding time كان Prolonged

لو ال bleeding time طلع prolonged ... في الحالة دي مش أمامي إلا vascular او thromboasthenia

(واحد يقول ما ال thrombocytopenia بتعمل ... يا ابني ما اكيد ال thrombocytopenia ال platelets count قليل)

طيب لو طلع ال bleeding time prolonged أفرق إزاي بقا ؟؟؟

أقوم عامل platelets function test

ال platelets function test لقيتها Impaired يبقا دي thromboasthenia

لقيت ال platelets function كانت normal يبقا دي vascular casue

فيه مشاكل

إن شاء الله مفيش مشاكل

طب لو ال bleeding time normal وال platelets count normal يبقا ده إيه ؟؟؟ coagulation factor defect

هاضطر أعمل ال PT وال PTT

قولنا زمان أن ال PT بقيس ال extrinsic مع ال common pathway

إنما ال PTT بقيس ال intrinsic مع ال common

الولد لو عنده PT كان normal وال PTT هو اللي prolonged يبقا المشكلة في ال intrinsic pathway
اللي هي مجموعة ال hemophilia كلها

لو لقيت ال PTT كانت normal وال PT هو اللي prolonged يبقا ال extrinsic مفيش فيه غير factor 7
لو طلع ال PTT وال PT الاتنين prolonged يبقا حاجة واحدة الكل او ال common pathway

يعني vitamin K ... ال Liver cirrhosis ... afibrinogenemia الى اخره

ال G6PD deficiency

يا ترك إيه سبب ال G6PD deficiency ؟؟؟

لو جينا بصينا على ال G6PD deficiency عبارة عن X-linked recessive gene يعني الطفل المولود عنده genetic defect
الجين ده موجود على ال X-chromosome

وهنقولها بعد شوية إن هذا المرض هيكون common في الولاد ولا البنات ؟؟؟ هيكون common في الولاد

قولنا إن العيانيين دول هيكونوا presented بابه عشان أقول ال clinical presentation

هاشرح وافكرم إيه هي ال clinical presentation او ال pathogenesis في ال acute hemolytic anemia

العيان اللي عنده G6PD deficiency لو اتعرض إلى free oxygen radicals

ال free oxygen radicals ببقا في صورة ال O₃ اللي هو الأوزون او في صورة H₂O₂

سواء كان O₃ او كان H₂O₂ قولنا المفروض ان ال free oxygen radicals دي ال RBCs دي تتخلص منها إزاي ؟؟؟؟

إنها بتطلع هيدروجين الهيدروجين ده يتفاعل مع ال oxygen يحوله الى مية

عشان تطلع الهيدروجين ده لا بد من وجود مين ؟؟؟؟ ال G6PD enzyme

هذا الإنزيم غير موجود وطالما الإنزيم ده مش موجود مش هتعرف تتخلص من هذه ال free oxygen radicals

بالتالي إيه اللي يحصل ؟؟؟

قولنا إن ال free oxygen radicals بتعمل lipolysis لل lipid part of the cell membrane of the RBCs ال lipid

part بتاع ال cell membrane بتاع ال RBCs

ولما تزود ال Lipid part بتاع ال cell membrane

وال cell membrane عبارة عن lipo protein

فانت لما تزود ال Lipid part يبقا ال cell membrane عندنا ادمر تماما

يبقا ال cell membrane ادمر تماما

إيه اللي يحصل ؟؟؟؟

ال RBCs هتفرقع جوا ال blood vessel

وال RBCs لما تفرقع جوا ال blood vessel إيه اللي يحصل ؟؟؟

هبيدأ عدد ال RBCs يقل
لما عدد ال RBCs يقل هبيدأ الولد ده يجيلنا ب manifestations of anemia
بمعنى
نلاحظ الولد ده بدأ يجيله marked easy fatigability لما يتحرك
بدأ يقع من طولہ syncopal attack
مش كده وبس
ال RBCs لما اتكسرت ... طلع منها Intra cellular content
ال intra cellular content دي قولنا ليها Pyrogenic effect
ال Pyrogenic effect ده هيعملنا إيه ؟؟؟
هيعمل fever and crisis
الولد هبيدأ يسخن ويبدأ يرتعش
مش كده وبس
لما ال RBCs تتكسر ... بيدأ يطلع منها الهيموجلوبين
الهيموجلوبين يا اولاد لما طلع قولنا عندنا ال Liver بيطلع نوعين من البروتين
النوع الاول haptoglobin والنوع الثاني اسمه hemopexin
بيقا عندنا ال haptoglobin وعندنا ال hemopexin
ال haptoglobin وال hemopexin بيعملوا chemical reaction مع الهيموجلوبين
يعني يمسكوا الهيموجلوبين
بالنسبة لل haptoglobin بيتفاعل مع ال globin part بتاع الهيموجلوبين
اما بالنسبة لل hemopexin بيتفاعل مع ال haem part بتاع الهيموجلوبين
بيقا هنا
سمينا ال hemopexin هنا hemopexin ليه ؟؟؟ لأنه بيتفاعل مع ال haem part بتاع الهيموجلوبين
اما ال Haptoglobin بيتفاعل مع ال globin part

هذه الأنواع من البروتين ربنا خالقها عندنا ليه ؟؟؟
على أساس أنها macro protein حجمها كبير
وما دام حجمها كبير ... لما تمسك في الهيموجلوبين ... تمنع نزول الهيموجلوبين في ال renal tubules
وبالتالي بتحافظ علينا من انه يحصلنا acute tubular necrosis

هنا لما بتمسك في الهيموجلوبين بتوصل إلى ال spleen
لما بتوصل إلى ال spleen هبيدأ الهيموجلوبين وهي نفسها بتتكسر نواتج التكسير هيطلع ال Bilirubin
اللي هو ال indirect bilirubin
ال Indirect bilirubin اللي طلع ده يفوق قدرة ال liver انه هو يتخلص منه
هبيدأ العيان يجيله jaundice

وال jaundice ده هيكون tinge
ليه tinge ؟؟؟ لأن ال Liver عند الولد ده ايه ؟؟؟ سليم

يبقا نلاحظ الولد بدأ يجيله tinge of jaundice
طيب إذا كانت كمية الهيموجلوبين أعلى من ال saturation level بتاع ال haptoglobin وال hemopexin
يعني الهيموجلوبين كان أكثر من ال haptoglobin وال Hemopexin
ايه اللي هيحصل ؟؟؟
هيصبح الهيموجلوبين ده اللي المتبقي هيصبح free في ال circulation
ولو أصبح عندنا free in circulation هحصله filtration من خلال ال glomeruli فيبدأ يعمل tubular reaction
ال tubular reaction ده العيان هيبان عليه ايه ؟؟؟
هيبدا العيان يشتكي من bilateral loin pain
العيان هيجيله ايه ؟؟؟ bilateral loin pain
الكلام واضح
بيبدأ يحس بوجع جامد جداااa

كل هذه القصة حصلت امتي ؟؟؟ لما الولد ده اتعرض لمين ؟؟ free oxygen radicals
يبقا هنلاقي مع هذا كله فيه عندي history of exposure to oxidizing agent
ال Oxidizing agent اللي هو هيطلع free oxygen radicals
اللي احنا قولنا عليها مجموعة البقوليات بحالها
مش كده وبس قولنا كل ال anti pyretic ما عدا ال Paracetamol
قولنا ال anti malarial drugs
ال Ambilhar اللي هو ال anti Bilharzial drug
عندنا بعض ال chloramphenicol بيعمل

مش كده وبس ال insecticide كلها ... كل المبيدات الحشرية لو شم ريحتها ممكن تعمل عنده sever hemolysis
كل اللي انا قولته ده كان مراجعة على اللي اتقال طول السنة يعني
clinical manifestations of G6PD deficiency
فيه عندي history of exposure to oxidizing agent
فيه عندي manifestations of anemia
فيه عندي fever and rigors
مش كده وبس هيبقا bilateral loin pain فيه عندنا red colored urine مش كده وبس
هيبقا عندهم tinge of jaundice

فیه مشاڪل ؟؟؟

إِنْ شَاءَ اللَّهُ الْكَلَامُ بَسِيطٌ وَسَهْلٌ وَزِي الْفُل

دي ال clinical manifestations بتاعت ال G6PD deficiency

السؤال

give an account on

وطالما السؤال **give an account on** يبقا لازم اكتب كل حاجة

بعد ال clinical manifestations هتكلّم علي ال complications

ایہ ہی ال complications بتاغت ال G6PD deficiency؟؟؟

قولنا المشكلة بتعمل حاجتين اساسيتين complications

أن الولد ده جاله acute hemolysis معناها ايه ؟؟ ان الولد ده كان الهيموجلوبين بتاعه كويس جداااااا مكنش فيه مشكلة

كان هيموجلوسن 16-17 وفحأة الولد كل فول ... الهيموجلوسن نزل من 16 جرام الي 8 جرام

المفروض ال level يتاع ال 8 جرام ده مي دخلنش في anemic heart failure

لكن هنا الفكرة المصموم حلوس نزل مرة واحدة

rapid reduction وطالما rapid reduction في الحالة دي ال heart قد لا يستطيع انه يعمل انه ؟؟ compensation

لأن الوقت اللي حصل فيه هبوط للمهموجلوين وقت قصير جدااا

فَالْهَافِ مَعْرِفَتِشْ يَعْمَلْ compensation

لذلك الولد ده ممكن تلاقى الهيموجلوبين بتاعه 8 جرام وتلاقى عنده Gallop rhythm على ال manifestations of 9 heart

congested heart failure

موجود في هذا المريض على الرغم ان زميله الذي عنده thalassemia مثلا الهيموجلوبين بتاعه 8 جرام ويلاعب كورة مفيش

مشكلة ليه ؟؟؟ لأن يتاع ال chronic hemolytic anemia نزل بيبكون very gradual وال heart عامل good

compensation

لكن كون ده نزل مرة واحدة فميلحقش يعمل compensation

anemic heart failure فالعيان يدخل منى فى

اول حاجة فى ال complications اللي ممكن تحصل هنا

ان العيال دول يدخلوا معنا فى anemic heart failure

النقطة الثانية فى ال complications

ان احنا لو عندنا كمية ال hemolysed RBCs كانت كبيرة جداااا

هيبقا عندي كمية ال free hemoglobin كبيرة

urinary tubules فيننزل كمية كبيرة في ال

الكمية الكبيرة ممكن تعمل **acute tubular necrosis**

وال acute tubular necrosis تدخلنا فيين؟؟؟ في acute renal failure

يبقا العيان ده ممكن يدخل مننا في acute renal failure

بعد كده العيال دول جابلك ب anemic heart failure وطالما anemic heart failure يبقا حله الوحيد ان انت تديله urgent

blood transfusion

لازم ياخد دم دلوقتي

في الحالة دي ... مضطر ادي دم بسرعة ممكن الدم اللي انا بديله للولد مكنش عملته screening كويس لل hepatitis وال حاجات دي

لذلك الأطفال دول بيقوا عرضة جامدة جدا انهم يجلبهم complications of blood transfusion اللي هي اهمهم عندنا Hepatitis وال HIV

يبقا عندنا ال complications بتاعت ال G6PD deficiency

العيان ممكن يدخل مننا في anemic heart failure

العيان ممكن يدخل مننا في acute tubular necrosis و acute renal failure

الحالة الثالثة ممكن يحصل complications of blood transfusion زي ال HIV & Hepatitis

بعد كده ال Investigations

ايه ال investigations اللي احنا هنعملها في ال G6PD deficiency؟؟؟

قولنا زمان هذا الكلام

لما يجيلي عيان عنده G6PD deficiency اعمله ... قولنا أول حاجة CBC

لما أجي أعمل ال CBC هلاقي نوع الانيميا ايه ؟؟؟ Normocytic normochromic anemia

الرتكس عندنا هتبقا عالية

الحاجة الثالثة ال blood film ممكن نلاقي عندنا خلية بيقا جزء فيه كده اللي احنا سمناه Heinz bodies

مش كده وبس

العيال دول بالنسبالتا لو جينا عملناهم urine analysis

لو جينا عملنا urine analysis هنلاقي ال urine analysis عندهم hemoglobinuria هلاقي الهيموجلوبين عندهم نازل في

urine ال

بعد كده لو جينا قيسنا ال haptoglobin وال hemopexin

إيه الاخبار ؟؟؟ هنا هيكونوا consumed

ليه consumed ؟؟؟ لأنهم مسكوا في الهيموجلوبين واتكسروا معاه في ال spleen

يبقا هتلاقي ال haptoglobin وال Hemopexin قليلين

العيال دول نحب نعملهم renal function

ليه بنعمل renal function ؟؟؟ لازم نعمل renal function عشان اطمئن على ال Kidney واطمن على الولد مدخلش في

acute tubular necrosis

بعد كده ال diagnostic test

عشان اشخص بقا العيل ده عنده G6PD deficiency لازم نعمل G6PD assay

بيقا الأساس في التشخيص هو ال G6PD assay

بس مينفعش تكتب G6PD assay بدون ما تتكلم على ال CBC ونوع الانيميا normocytic normochromic والرتكس عندنا عالية وال Heinz bodies موجودة مش كده وبس

الأقي في ال Urine عندي hemoglobinuria

ال haptoglobin and hemopexin هيكونوا قليلين

وال renal function عشان اطمئن الولد مدخلش مني في acute tubular necrosis

طيب بعد كده أعالجه إزاي؟؟؟

1. بنعالج الولد ده اولاً بنوقف ال free oxygen radicals الحاجات اللي هي كانت السبب اوقفها

2. النقطة الثانية انا خايف على ال Heart بيقا لازم اديله packed RBCs transfusion عشان ميدخلش مني في anemic

heart failure

3. بتدي IV fluid + osmotic diuretics عشان يعمل washing لل renal tubules وبالتالي ال effect of

hemoglobin على ال renal tubules ونمنع حدوث مين؟؟؟

ال acute renal failure وال acute tubular necrosis

بيقا هنا أول حاجة اوقف الحاجة اللي بتكسر

الحاجة الثانية بندي osmotic diuretics و packed RBCs و IV fluids مع ال

الكلام مفهوم؟؟

طيب

سؤال يقول

give an account on laboratory diagnosis of iron deficiency anemia

هنا طالب ال laboratory diagnosis

مينفعش طالب في الامتحان يتكلم عن ال etiology

مينفعش يتكلم على ال clinical manifestations

مينفعش يتكلم اذا كان طالب منه حاجة بيقا يركز على الحاجة المطلوبة فقط لا غير

هو السؤال ايه؟؟؟ laboratory diagnosis of iron deficiency anemia

بيقا هأكتب laboratory diagnosis of iron deficiency anemia فقط لا غير

نكتبه إزاي؟؟؟؟؟

انت على مستوي اخر السنة يعني تقول كل حاجة مطبوع بقا

لو جينا اتكلمنا على ال laboratory diagnosis of iron deficiency anemia

زمان قولنا اننا لما بتكلم على ال Investigations بتاعت ال Iron deficiency anemia هاتكلم على نقطتين

النقطة الأولى :

يا ترك فعلا العيان اللي اداامي ده عنده iron deficiency anemia ولا لا ؟؟؟
النقطة الثانية:

يا ترك السبب في ال iron deficiency anemia ايه ؟؟؟

يبقا هنا هدف ال Investigations يا ترك فعلا الولد ده عنده iron deficiency anemia ولا لا والنقطة الثانية يا ترك سبب
ال Iron deficiency anemia ايه ؟؟؟

هنمسك اول جزئية

يا ترك فعلا الواد عنده iron deficiency anemia ولا لا ؟؟؟

ازاي اجاب على الجزئية دي ؟؟؟

أول نقطة هنعمل للعيانين دول ال CBC

واتفقنا قبل كده إننا في ال CBC هنتكلم على ال RBCs وال WBCs وال platelets

هنا بالنسبة للعيان المشكلة في ال RBCs

لكن ال WBCs وال platelets هنا normal

المهم يعني

ال CBC اول حاجة نوع الانيميا ايه ؟؟

هنا الانيميا يا اولاد (يا دكاترة) microcytic hypochromic anemia

ال MCV أقل من 60 فمتو ليتر

وال MCH أقل من 25 بيكو جرام او 25%

طيب

ما أنا عندي ال thalassemia minor برودو microcytic hypochromic anemia

طالما كاتب laboratory بيقا اكتب كلام مفصلا

لكن لما اجي للنقطة الثانية

انا لو كاتبه العنوانين على الرتكس

هنا هلاقي الرتكس low لغاية zero كمان

لكن عيانين ال thalassemia صحيح كانوا microcytic hypochromic لكن الرتكس عندهم عالية

انت في الشفوي ممكن تتزق هنا

يقولك عيان عنده Iron deficiency anemia وعيان عنده thalassemia minor مثلا

ازاي تفرق بينهم عن طريق ال CBC ؟؟؟

هتقوله الأنيميا microcytic hypochromic

ال iron بيكون الرتكس فيها قليل لكن في ال thalassemia الرتكس عالية

هيقولك ان انت منحوس

جالك عيان عنده aplastic crisis وفي نفس الوقت عنده thalassemia ؟؟؟

هو عيان ال thalassemia صحيح الرتكس عالية

لكن لو جاله aplastic crisis ال bone marrow انضرب

في الحالة دي مين اللي كان مصنع الرتكس ؟؟؟ ال bone marrow activity

هنا لما يحصل aplastic crisis ال bone marrow هينضرب

في الحالة دي الرتكس هتبقا ايه؟؟؟ قليلة

بيقا لما تكون الرتكس واطية انا مقدر احلف ان ده iron deficiency anemia من ال CBC

هاضطر اني اقوله النقطة الثالثة في ال CBC

اللي انا اعمله Blood film

هنا في ال blood film يا اولاد مش هلاقي abnormal cells

no abnormal cells

ودي نقطة في غاية الأهمية

يقول في ال CBC ... no abnormal cells معناها بنفي من دماغه أشياء كثيرة

إيه الأشياء الكثيرة؟؟؟

لو جينا لأسباب ال Microcytic hypochromic anemia

○ اول حاجة ال thalassemia

لو بصينا ☺ في ال blood film هتلاقي ال anisocytosis و target cells

طيب

○ لو جينا للسبب الثاني اللي هو lead poisoning

ال lead poisoning بيعمل microcytic hypochromic anemia

ال lead poisoning في ال blood film بلاقي ال RBCs فيها حاجة اسمها basophilic stippling of the RBCs نتيجة

iron deposit ال

○ السبب الثالث ل microcytic hypochromic anemia فيه حاجة عندنا اسمها sideroblastic anemia

ال sideroblastic anemia سموها sideroblastic عشان ال abnormal cells بتبان في ال peripheral blood اسمها

sideroblast

(جزء من الدكتور أسامة محمود ودعواتكم)

فيه حتة اسمها Sideroblastic anaemia

عايزك بس تبقا عارفها

بص يا دكتور ☺ ال sideroblastic anaemia دي مهمة انك تكون عارفها عشان ال MCQ والحاجات دي بص يا دكتور الحديد

بيخس ال bone marrow... يلاقى مين مستنيه؟؟؟ ما ترد يا عم انت وهي ☹ هلاقى ال normoblast مستنيه

يقوم الحديد يخس جوا ال Normoblast فتتحول الي reticulocyte ثم mature RBCs

طب سؤال لما الحديد يخس جوا ال Normoblast مين اللي جوا ال normoblast مستني ال iron اللي هو protoporphyrin

فال protoporphyrin تاخذ ال Iron فيبقا haem مش كده ولا ايه؟؟ ايوه... جميل اوي

هنا بقا defect في المرض عجيب اووووي

الحديد موجود وال protoporphyrin موجود

يخس ال iron جوا ال normoblast في ال bone marrow يلاقى ال protoporphyrin مش عايزة تمسك في الحديد

هو دا بقا مشكلة ال sidroblast
يحصل بقا ايه؟؟؟ يترسب ال iron granules جوا ال normoblast
مش هيمسك في مين؟؟ ال protoporphyrin
طب ترسب الحديد في مكان يسمى sidrosis
فاذا ترسب الحديد في ال normoblast تسمى sidroblast الله عليك

بيقا ما هي ال sidroblast؟؟؟؟ هي normoblast الحديد دخلها ممسكش في ال protoporphyrin وراح قاعد جواها
اتتبي كلام الدكتور اسامة يا رب يكون بفايدة وارجع تاني للدكتور ابو الاسرار)

بيقا هنا هلاقي ال sidroblast موجودة في ال peripheral blood
بيقا انا لما اقول No abnormal cells
معناها مينفعش يكون thalassemia مينفعش تكون sidroblastic anemia مينفعش تكون lead poisoning لأن دول
فيهم abnormal cells

طيب

النقطة الثانية

هنعمل ال serum iron او ال serum ferritin
المفروض ألاقي ال serum iron او ال serum ferritin الاقيهم ايه؟؟؟ الاقيهم واطي
لو انتوا فاكرين من زماااان
قولت انت في لجنة الشفوي بتتسال يا ترك تحب تختار ال serum iron ولا ال serum ferritin احسن؟؟؟؟
نقول يا بيه ال serum iron أحسن من ال serum ferritin
ليه بقا؟؟
لأن ال serum ferritin يا أولاد من ضمن ال acute phase reactant
يعني إيه acute phase reactant؟؟؟؟
يعني لو عندي عيان عنده iron deficiency anemia
ومثلا جاله acute follicular tonsillitis
دايما ال CRP بيعلي ...لقينا بردو ال serum ferritin بيعلي
بتلاقي لو واحد عنده iron deficiency anemia وجاله Infection وعملتله serum ferritin هتلاقي ال serum ferritin
هيكو Normal او high بالرغم انه عنده iron deficiency anemia
لأن ال serum ferritin بيطلع مع أي Infection
لكن مش يطلع iron
لذلك أنا يهمني ال serum iron وليس ال serum ferritin

بردو إلى هذه اللحظة الناس مش عارفة يعني ايه ال iron ولا ال ferritin؟؟

ال iron component ... Iron ال بتاعنا اللي احنا عارفينه
 لكن ال ferritin عبارة عن ال protien carrier بتاع مين ؟؟؟ بتاع ال iron
 ال serum ferritin كا protein لو واحد مثلاً عنده Kwashiorkor هو كده كده واطي على الرغم انه ممكن ميكونش فيه
 iron deficiency anemia
 ممكن ألاقى ال serum ferritin ايه ؟؟؟؟ قليل
 عنده Pan hypoprotienemia

يبقا أي كان ال serum ferritin متغير لكن ال serum iron ثابت

النقطة الثالثة

اللي هي ال iron binding capacity
 هلاقي ال iron binding capacity عكس ال serum iron علطول
 يعني ال iron binding capacity هتبقا عالية

طيب

انا شخصت العيل اللي ادا مي Iron deficiency anemia

النقطة الثانية المطلوبة

يا ترك سبب ال iron deficiency anemia ايه ؟؟؟؟

من أهم أسباب ال Iron deficiency anemia

- ال chronic blood loss الود بينزف من مكان ما
- وقولنا الحاجات المهمة اللي لازم تسأل عنها stool analysis
- ال stool analysis ممكن يطلعك الولد ده عنده ankylostmos مثلاً
- ممكن ال stool analysis يقولك فيه occult blood in the stool
- ال stool analysis ممكن يقولك عنده undigested food بيبقا الود ده عنده malabsorption syndrome in general

الحاجة الثانية

- ممكن نحتاج نعمل endoscopy
- سواء Upper GIT endoscopy او lower GIT endoscopy
- لو أنا شاكك ان الود عنده varices بينزف
- لو الود عنده Peptic ulcer كل شوية بيحصل oozing of the blood منها
- لو الود عنده اي سبب بيعمل chronic blood loss
- بيبقا عن طريق ال endoscope ممكن اشوف

الحاجة الثالثة

Malabsorption syndrome

Investigation of malabsorption syndrome واتتم معندكوش موضوع ال malabsorption syndrome

Under graduates في الاطفال في ال

Investigation of malabsorption syndrome يبقا انت تكتب هنا ال

investigation according to the suspected underlying etiology في الامتحان لو انت مش فاكتر تقول

دا اجابة السؤال رقم اتنين في الحصة بتاعت النهاردا

السؤال اللي بعد كده

وسؤال جه كذا مرة في الامتحانات

بيقولك **enumerate** وخلي بالك من صيغة السؤال

enumerate causes of pallor and hepato splenomegaly

لما يقولي **pallor** و **hepato splenomegaly** قد يكون **splenomegaly** لوحده وقد يكون **hepatomegaly** لوحده

وقد يكون الاتنين

بس العيان عنده **pallor**

enumerate causes and discuss how to diagnose one of them

يعني هنا طالب **diagnosis** فقط بتاع واحدة منهم اللي هو **clinical and investigation**

ايه الاسباب لل **hepato splenomegaly** في حالة ال **pallor** ؟؟؟؟

هنجمع هذا السؤال لأنه متكرر أكثر من مرة في أسئلة الامتحانات

ايه الحاجات اللي تعملي **hepato splenomegaly** زائد **pallor** ؟؟؟؟

طبعا أول مجموعة عندنا بتعمل **hepato splenomegaly** زائد ال **pallor** اللي هي مجموعة ال **chronic hemolytic anemia**

الواد عنده **pallor** و **tinge of jaundice** و **Hepato splenomegaly**

وتحت هذه المجموعة عندنا ال **spherocytosis** وال **thalassemia**

لكن احنا مبنحبش نكتب ال **sickle cell**

طيب

الحاجة الثانية لأسباب ال **hepato splenomegaly** و **pallor**

انه يكون فيه **malignant** يكون فيه **tumor**

ال **tumor** ده يا اولاد عامل ايه ؟؟

عامل **bone marrow infiltration**

في الحالة العيان هيجهيله **anemia**

وفي نفس الوقت عامل **Infiltration** لل **Liver** وال **spleen** فيعملنا **hepato splenomegaly**

مثال ثالث في المنهج عندنا

اللي هو ال **lymphoma** ودي هتكون **stage 4 lymphoma** اللي بيكون معاها **pallor and hepato splenomegaly**

الحاجة التالية من اسباب ال hepatosplenomegaly وال Pallor

inborn error of metabolism ال

على رأس هذه القائمة عندنا موضوع هناخذه في ال bone diseases اللي هو اسمه osteopetrosis او ال marble bone disease

osteopetrosis يحصل excess Ca deposit in the bone marrow عملنا pan cytopenia لما ال bone marrow المصنع ينضرب

هيضطر يحصل ان ال Liver وال spleen يشتغلوا عشان يعوضوا ال bone marrow اللي مش شغال فيحصل extramedullary hemopoiesis فال extramedullary hemopoiesis هيكبرلي ال liver وال spleen

الحاجة اللي بعد كده في ال Inborn error of metabolism

خذنا موضوع مهم جدااا في ال mechanism في ال hepatomegaly

اسمه Gaucher's disease وال Nieman-Pick disease

قولنا من ال lipid storage disease بردو عملت infiltration لل bone marrow وعملت Infiltration لل Liver وال spleen فكبرتهم

وزمان وقولنا زمان في ال Gaucher's disease ال spleen هيكبر من ال Liver

العكس في ال Nieman-Pick disease ال liver هيكبر من ال spleen

الحاجة اللي بعد كده

خذناها بردو في ال mechanism بتاع ال hepatomegaly

Wilson disease اللي هو ال

قولنا في ال Wilson ان ال copper بيحصله deposit في ال liver وال spleen هيكبرهم مش كده وبس

ال copper بيحصله deposit على ال cell membrane of the RBCs بيحصلهم hemolytic anemia لذلك في ال Wilson بيبقا عندنا hemolytic anemia ومعاهم hepatosplenomegaly بالإضافة الى ال renal affection وال CNS الى اخره

النقطة اللي بعد كده

ممکن يكون العيان عنده hepatic affection

inborn error..... بس ال inborn error ده عمل liver affection

لو عمل liver affection هيعملنا anemia من خلال ال Liver affection

طب إزاي ال liver affection يعمل anemia ؟؟؟ أول حاجة ال Liver بيطلع erythropoietin

الحاجة الثانية لو حصل liver cirrhosis لو حصل portal hypertension

ال Portal hypertension هيكبر ال spleen ممكن يعمل hypersplenism

liver cirrhosis عنده أسباب كثيرة جداااا لل bleeding

يعمل chronic blood loss

ال chronic blood loss يعمل ايه؟؟؟ يعمل anemia

مثال ثالث عندنا موضوع اسمه tyrosinemia قولنا هذه الأسماء مش غريبة عليكم

الموضوع اللي بعد كده في ال Liver affection ال glycogen storage diseases

liver affection ممكن يحصل عندنا

الثلاثة دول بيأثروا على ال Liver فيعملوا Hepato megaly

او بعد كده hepato splenomegaly لما يعملوا liver cirrhosis

في نفس الوقت هيعملوا anemia لأما عن طريق ال hypersplenism بتاع ال portal hypertension يا أما

ال erythropoietin قليل عشان ال liver affection أو ال bleeding

السبب الثالث بعد ال Inborn error of metabolism

ممكن يكون عيان عنده chronic liver disease

ده يكون عنده ممكن hepatomegaly او hepato splenomegaly وفي نفس الوقت عشان فيه chronic liver affection

يحصل عندنا ايه؟؟؟ الانيميا

مثال ثالث عندنا

فيه عندنا حاجة اسمها chronic active hepatitis

خاصة virus B and C

طيب

مش كده وبس

chronic Bilharziasis of the liver

البلهارسيا لأما تعمل fibrosis تعملك portal hypertension

متعملش cirrhosis

ال portal hypertension كبر مين؟؟؟؟ ال spleen

ال spleen لما كبر حصل hypersplenism

ال chronic bilharziasis ممكن تخترق ال urinary tract وممكن تعمل حاجة عندي اسمها terminal hematuria

الحاجة اللي بعد كده ال malaria

الملاريا صحيح ليها erythrocytic phase بتكسر ال RBCs تعمل anemia وليها hepatocytic phase بتأثر على ال Liver

بعد كده

Rickets خدنا فيه عندنا أنيميا بيكون فيها generalized lymphadenopathy ومش كده وبس فيه عندنا
hepato splenomegaly او splenomegaly

اللي بعد كده كان عندنا في ال nutrition سمناه ال Kwashiorkor
وخدنا ان ال Kwashiorkor ممكن يجيله anemia لأسباب كثيرة لأما ال iron لأما ال folic لأما B12 لأما البروتين لأسباب كثيرة
تعملك anemia وفي نفس الوقت فيه في ال Kwashiorkor بيحصل عندنا hepato splenomegaly تمام

الحاجة اللي بعد كده

Iron deficiency anemia ال

ال Iron deficiency anemia لو قرينا النظري هنلاقي % 15 من العيانيين بيبقا عندهم splenomegaly

آخر هذه المجموعات بتاعت ال hepato splenomegaly

لو فيه عندنا chronic infection أي chronic infection يعمل هذا الكلام

على سبيل المثال عندنا ال Cytomegalovirus ال EPV ال brucellosis كل ده ممكن يعمل organomegaly وفي نفس
الوقت يعملولنا anemia

طبيب السؤال بتاع enumerate causes of anemia with hepato splenomegaly

مش معقولة هتقول كل ده

لكن لما يكون أدامك كل حاجة بيقا انت هتذكر اللي ذاكرتك هتسعفك فيه ان شاء الله

السؤال اللي بعد كده

كلمة outline تساوي كلمة enumerate

outline the commonest types of anemia

بتلاقي الحمد لله أي نوع من الأنيميا بمعنى آخر هذا السؤال ببسالك بطريقة غير مباشرة إيه أسباب ال anemia in general ؟؟؟

موجود في اول التفريغ ان شاء الله

السؤال اللي بعد كده

بيقول

what are the commonest causes of iron deficiency anemia in school children in Egypt and what is the treatment ???

السؤال ده طالب إيه ؟؟؟

طالب إيه اسباب ال iron deficiency anemia in school children

والنقطة الثانية تعالج ازاى ال iron deficiency anemia

تفأجأ الطلبة كاتيين ال clinical manifestations كاتيين Investigations كاتيين مش عارف إيه

لا هو طالب أسباب و treatment
أسباب ال anemia in general
causes of anemia كلها

هنا اول نقطة في السؤال commonest causes of iron deficiency anemia in school children
school children ال

هتيجي تمسك أسباب iron deficiency anemia وتشيل الحاجات بتاعت الأطفال اللي بيرضعوا
مينفعش تقوله أسباب ال iron deficiency anemia in school children مثلا delayed weaning مينفعش تقوله الواد ده
عنده Intrauterine growth retardation فال storage in liver قليلة
هو عشان مولود preterm هيفضل معاه هذا العرض إلى أن يموت !!!!!!! (للاسف فيه كلام مش واضح في النص)
وتلاقي في مجتماعتنا واحد يقولك انا ابن سبعة
مينفعش يعني من الآخر اقول هو عنده iron deficiency anemia وهو في ستة ابتدائي عشان هو مولود preterm
كل الاشياء اللي بتيجي في الاطفال الرضع بشلها
لكن اتكلم عن ال antiacid عشان هتقلل ال iron absorption
هتتكلم عن الأسباب اللي بتقلل ال iron absorption
(للاسف الصوت مش واضح تماما)

هتتكلم عن نقص ال vitamin K عشان ال vitamin K يحسن امتصاص الحديد
هتتكلم عن ال malabsorption syndrome
هتقول من ضمن الاسباب ال chronic blood loss من اهم المسببات هنا
هتتكلم عن الشاي اللي يقلل امتصاص الحديد

بعد كده المشكلة في ال absorption زي ال malabsorption syndrome
واحد عنده epistaxis واحد عنده hematuria
عيان ثاني عنده bleeding per rectum كل شوية واحدة بالغة مثلا وعندها menorrhagia
أي سبب لل chronic blood loss

بعد كده ال Liver affection
لو الواد عنده Liver cirrhosis هيجيله iron deficiency anemia عشان decline in the store

عندنا في ال inborn error of metabolism بتعمل Liver cirrhosis حوالي الخمس سنوات يعني حتى السن بتاع قبل دخول
المدارس
الكلام واضح
يبقا احنا بالنسبالتنا

al inborn error of metabolism ال very common في الأطفال نتيجة ال Liver cirrhosis عندنا

السؤال اللي بعد كده

mention causes of anemia in 2years child

ايه أسباب الأنيميا في عيل عنده سنتين ؟؟؟؟

طالما السن اكثر من ست شهور اكتب كل حاجة

لكن أقل من ست اشهر متجيش سيرة مين ؟؟؟ سيرة ال Beta thalassemia ولا ال sickle cell anemia

السؤال اللي بعد كده

how to manage 3yrs old with pallor

المفروض في السؤال ده تتكلم عن الانيميا اللي عند الاطفال كلها

يعني تتكلم عن ال iron deficiency anemia هتتكلم عن ال Megaloblastic هتتكلم عن ال Hemolytic anemia

بالتفصيل

بس السؤال ده مينفعش يجيي الايام دي عشان طويل جدا

السؤال اللي بعد كده

enumerate causes of chronic hemolytic anemia and how to diagnose and treat one of them

ايه اسباب ال chronic hemolytic anemia ؟؟؟؟

ايه الحاجات اللي تعمل chronic hemolytic anemia ؟؟؟؟

chronic hemolytic anemia احنا قولنا اسباب ال hemolytic anemia المرة اللي فاتت

ايه اللي منها بيعمل chronic hemolytic anemia ؟؟؟

كل الحاجات بتاعت ال cell membrane ماعدا ال PNH

الحاجات اللي بتضرب ال cell membrane يعني زي ال spherocytosis ال elliptocytosis كل دول chronic hemolytic anemia

ما عدا ال PNH ال PNH Intravascular hemolysis

بعد كده كل الحاجات اللي فيها abnormal hemoglobin ال thalassemia وال sickle cell anemia

لكن ال enzymatic defect مش تبعا

(تعليق المحرر : غريبة ، لأن المفروض في ال G6PD يبقى فيها chronic haemolysis برضه بالاضافة للأكيوت)

دا بالنسبة ل intrinsic cause

ال extrinsic causes اللي انا قولتها المرة اللي فاتت

هناخذ منها اسباب ال chronic hemolytic anemia

ال auto immune type

ال auto immune hemolytic anemia ممكن تيجي acute or chronic

تمام كده

بيقا أنا هاقوله كل دول أسباب ال chronic hemolytic anemia

وبعد كده

ازاي تشخص وتعالج واحدة منهم

هنتكلمه عن ال most prominent اللي هي Beta thalassemia

هنتكلم عن ال clinical manifestations وال Investigations وبعد كده ال treatment وقولت الكلام ده كله قبل كده

نوع ثاني من الأسئلة

قالك طفل خمس سنوات جاي ب ecchymotic patches وعنده خمس سنين

تحتيه سؤاليين A and B

السؤال الأول what are the suspected causes ؟؟؟؟

السؤال الثاني how to manage one of them ؟؟؟

معنى كلمة how to manage ان اتاهاقول clinical picture, investigations and treatment

ركز معايا لو انت فاكتر من اول التفريغ

جاوبنا على سؤال شبه ده

بص طالما قالك ecchymosis لازم تقول هذا السؤال

هل معاها Petechiae and purpura ؟؟؟ ولا ممعهاش ؟؟؟؟

إذا كان معاها Petechiae and purpura هافكر في vascular or platelets causes اللي هما كذا وكذا وكذا

لكن لو مش معاها أفكر في coagulation factor defect والكلام ده موجود ☺ See above

تم بحمد الله رب العالمين الانتهاء من ال blood والله المستعان

